#### ⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩ 特許出願公表

## ② 公表特許公報(A)

 $\Psi 3 - 503759$ 

@公表 平成3年(1991)8月22日

@Int. Cl. 5 A 61 K 37/02 識別記号 ADU ABB ADZ

庁内整理番号 8615-4C

審 査 請 求 未請求 予備審查請求 有

部門(区分) 3(2)

ж

(全 26 頁)

ポリマーとコロニー刺激因子 - 1との接合体 ②発明の名称

> 頭 平1-502482 创特

願 平1(1989)1月23日 8922出

函翻訳文提出日 平 2(1990) 7 月20日 89国際出願 PCT/US89/00270 **匈国際公開番号** WO89/06546

**愈**国際公開日 平1(1989)7月27日

1988年1月20日1日 (US) 146,275 優先権主張

シャドル,ポーラ ジエイ。 @発 明 者

アメリカ合衆国, カリフオルニア 94805, リツチモンド, マクド

ナルド アベニュ 5110

シタス コーポレイション ⑪出 願 人

アメリカ合衆国, カリフオルニア 94608, エミリービル, フイフ

ティーサード ストリート 1400

外 4 名 弁理士 青 木 鮣 の代 理 人

®指定 国

AT(広域特許), AU, BE(広域特許), BG, BR, CH(広域特許), DE(広域特許), DK, FI, FR(広域 特許), GB(広域特許), HU, IT(広域特許), JP, KR, LK, LU(広域特許), NL(広域特許), NO, R

O, SE(広域特許), SU, US

最終頁に続く

## 浄養(内容に変更なし) 請求の範囲

- 1. 蛋白質を含んで成る生物学的に活性な組成物であって、 核蛋白質はインビトロコロニー刺激因子-1(CSF-1) 測定 において一次マクロファージコロニーの形成を刺放し、そし て該蛋白質はポリエチレン又はポリプロピレングリコールホ モポリマー、ポリオキシエチル化ポリオール、及びポリビニ ルアルコールから成る群から選択された水溶性ポリマーに共 有結合により接合しており、ここで前記ホモポリマーは一端 においてアルキル基により置換されているか又は置換されて いない、ことを特徴とする前記組成物。
- 2. 前記蛋白質が生来のヒト CSF-1である請求項1に記 動の銀成物。
- 3. 前記蛋白質が組換ヒト CSF-1である請求項1に記載 の組成物。
- 4. 前記蛋白質が細菌中で組換発現されたものであり、そ してLCSF/C▽150ないしC▽464; tyrs,LCSF/C▽150 ないし C ▽ 464; SCSF/C ▽ 150ないしC ▽ 166; asp.,SCSF/C ▽ 150 な いしC▽166:並びにこれらの 8luszミューティン及びN▽3 及びNV3ミューテインから成る群から選択された予想アミ ノ酸配列を有するホモダイマーであり、ここでLCSFは第2図 のアミノ酸1-522 として示される配列によりコードされて おり、そしてSCSFは第1図のアミノ酸1-224 として示され る配列によりコードされている、請求項3に記載の組成物。
  - 5. 前紀蛋白質が、LCSF/C▽150; tyrs.LCSF/C▽150:

LCSF/C V 190 : tyr..LCSF/C V 190 ; LCSF/C V 191 ; tyr., LCSF/CV191; LCSF/CV221; tyrs+LCSF/CV221; LCSF/ C \ 223 ; tyrs.LCSF / C \ 223 ; LCSF / C \ 236 ; tyrs.LCSF / C 7 236; LCSF / C 7 238; tyr, LCSF / C 7 238; LCSF / C 7 249; tyrs. LCSF / C ♥ 249 ; LCSF / C ♥ 258 ; tyrs. LCSF / C ♥ 258 ; LCSF/C V 411 : tyr,, LCSF/C V 411 : LCSF/C V 464 : tyr,, LCSP / C V 464 : SCSP / C V 150 ; SCSF / C V 153 ; SCSF / C V 158: 対応するasps,SCP;並びにその glns,ミューテイン及びNV 2及びNV3ミューテインから成る群から選択される予想ア ミノ酸配列を有するホモダイマーである、請求項4に配敷の 组成物。

- 6. 前記蛋白質が、LCSF/C▽150, LCSF/C▽190, LCSF/ C ₹ 221, tyrs.tCSF / C ₹ 150. tyrs.tCSF / C ₹ 180. tyrs.tCSF /C V 221, SCSF /C V 158, SCSF /C V 150, asps,SCSF /C V 158; asps.sCSP/C▽150; 並びにそのN▽2及びN▽3ミューテ インから収る群から選ぼれた配列によりコードされたホモダ イマーである、請求項5に記載の組成物。
- 7. 前紀蛋白質が、SCSF/C▽150, asp, SCSF/C▽150, SCSF / N V 3C V 150, asps,SCSF / N V 3C V 150, SCSF / N V 3C V 158, asp.,SCSF/N∇3C∇158 asp.,SCSF/N∇2C∇150及び asps,SCSF/N▽2C▽158 から成る群から選択された配列によ りコードされたホモダイマーである、請求項 6 に記載の組成 物.
- 8. 前記蛋白質が、ポリマーと反応性の遊離スルヒドリル 基と共にシステイン残基を含有する!個のサブユニットから

成る組換へテロダイマーである、請求項上に記載の組成物。

- 9. 前記蛋白質がミューテイン CSF-1である、請求項1 に記載の組成物。
- 10. 前記蛋白質が真核性宿主中で発現されそこから分泌されたとト CSP-1である、請求項1に記載の組成物。
- 11. 前記蛋白質が、LCSF/Cマ150: tyrs,LCSF/Cマ150: LCSF/Cマ190: tyrs,LCSF/Cマ190: tyrs,LCSF/Cマ191: tyrs,LCSF/Cマ191: tyrs,LCSF/Cマ191: tyrs,LCSF/Cマ191: tyrs,LCSF/Cマ221: LCSF/Cマ223: tyrs,LCSF/Cマ223: tyrs,LCSF/Cマ236: tyrs,LCSF/Cマ236: tyrs,LCSF/Cマ249: tyrs,LCSF/Cマ249: tyrs,LCSF/Cマ249: tyrs,LCSF/Cマ249: tyrs,LCSF/Cマ249: tyrs,LCSF/Cマ249: tyrs,LCSF/Cマ258: tyrs,LCSF/Cマ411: tyrs,LCSF/Cマ411: LCSF/Cマ464: tyrs,LCSF/Cマ464: tyrs,LCSF/Cマ4
- 12. 前記ポリマーが約1000~100,000 ダルトンの平均分子量を有するものである、請求項1に記載の組成物。
- 13. 前記ポリマーが4000~40,000グルトンの平均分子量を 有するものである、請求項1に記載の組成物。
- 14. 前記ポリマーが該ポリマーのカルボン酸の活性エステルによる反応を介して蛋白質に接合している、請求項1に記載の組成物。
- 15. 前記ポリマーが非置換ポリエチレングリコールホモポリマー、モノメチルポリエチレングリコールホモポリマー又
- 22. 医薬として許容される水性キャリヤー媒体に溶解している請求項1の組成物を含んで成る医薬製剤。
- 23. 前記蛋白質が再生されておりそしてインビトロで検製されており、そして相関において組換発現される組換 CSF-1クローンの生成物である、請求項22に記載の製剤。
- 24. 前記蛋白質が、1.0 ng/ms CSF-1未満のエンドトキシン合量を有しそして実質的にパイロジェンを含有しない生物学的に活性な再生された CSF-1ダイマーである、請求項23に記載の製剤。
- 25. 前記蛋白質がウレクン結合を介して前記ポリマーに結合している、請求項1に記載の組成物。
- 26. 前記ポリマーが該ポリマーのカルボン酸の活性エステルとの反応を介して蛋白質に接合している、請求項1に記載の組成物。
- 27. 前記ポリマーが非置換ポリエチレングリコールホモポリマー、モノメチルポリエチレングリコールホモポリマー又はポリオキシエチル化グリセロールである、請求項25に記数の組成物。
- 28. 1 モルの CSF-1 グイマー当り 1 ~ 3 モルのポリマー が存在する、讀求項26に記載の組成物。
- 29. 前記共有結合により接合した蛋白質が CSF-1モル当 りポリマーのモル数に関して実質的に純粋である、請求項1 に記載の組成物。
- 30. 前記実質的に純粋な接合した蛋白質が破酸アンモニウム分画により得られたものである、請求項29に記載の組成物。

- はポリオキシエチル化グリセロールである、緯沢項14に記載 の組成物。
- 16、前記蛋白質がその1~3個の遊離アミノ基を介して接合しており、そして前記ポリマーが該蛋白質の該遊離アミノ基と反応するNーヒドロキシサクシンイミドエステル、pーニトロフェニルエステル又は4ーヒドロキシー3ーニトロベンゼンスルホン酸エステル基を含有している、請求項1に記載の組成物。
- 17.接合する前記アミノ基がリジン残基もしくはN-末端アミノ酸又はその組合せに存在する、請求項16に記載の組成物。
- 18. 前記蛋白質が1又は複数のシステイン残基を介して接合しており、そして前記ポリマーが該システイン残基の遊離 スルセドリル基と反応するマレイミド基又はハロアセチル基 を含有する、請求項1に記載の組成物。
- 19. 前記蛋白質がグリコシル化されており、そして該蛋白質上の炭水化物成分の少なくとも1つを介してポリマーに接合しており、そして該ポリマーが、該炭水化物成分の酸化により形成される遊離アルデヒドと反応するアミノ、ヒドラジン又はヒドラジド基を合有する、請求項1に記載の組成物。
- 20. 前記蛋白質が真核性宿主において組換え発現される組 換え CSF-1 のダイマー生成物である、錆求項19に記載の組 成物。
- 21. 前記真核宿主が哺乳類、昆虫、酵母又は真菌の細胞である、結成項29に記載の組成物。
- 31. インビトロコロニー刺激因子-1(CSF-1)測定において一次マクロファージコロニーの形成を刺激する、接合した蛋白質の製造方法であって、
- (a)少なくとも「個の未端反応基を有する水溶性ポリマーを用意し、該ポリマーは、ポリエチレン又はポリプロピレングリコールホモポリマー及びポリオキシエチル化ポリオール並びにポリビニルアルコールから成る群から選択されたものであり、該ホモポリマーはアルキル基により一端において置換されているか又は置換されておらず;
- (b)蛋白質を前記ポリマーの反応性基と反応せしめることにより該蛋白質を生物学的に活性にしそして選択に接合せ しめ;そして
- (c)接合した蛋白質を精製する; ことを含んで成る方法。
- 32. 前記ポリマーが約 1,000~100,000 グルトンの平均分子量を有する、請求項31に記載の方法。
- 33. 前記蛋白質がその1~3個の遊離アミノ基を介して接合しており、そして前記ポリマーが該蛋白質の遊離アミノ基と反応するNーヒドロキシサクシンイミドエステル、pーニトロフェニルエステル、又は4ーヒドロキシー3ーニトロベンゼンスルホン酸エステル基を含有する、請求項31に記載の方法。
- 34. 前記アミノ基がリジン残基もしくはN-末端アミノ酸 又はその組合せであり、そして段階(b)が約7~9のpBに おいて行われる、請求項38に記載の方法。

35. 前記ポリマーが非置換ポリエチレングリコールホモポリマー、モノメチルポリエチレングリコールホモポリマー又はポリオキシエチル化グリセロールである、請求項31に記載の方法。

36. 前記蛋白質が組換ヒト CSF-1 である、請求項31に記 数の方法。

37. 前記蛋白質が細菌中で組換発現されたものであり、そしてLCSF/C $\nabla$ 150ないしC $\nabla$ 464; tyr, LCSP/C $\nabla$ 150 ないしC $\nabla$ 464; scsF/C $\nabla$ 150ないしC $\nabla$ 166; asp, scsF/C $\nabla$ 150 ないしC $\nabla$ 166; 並びにこれらの g10 $_{51}$  $_{51}$  $_{51}$  $_{51}$  $_{52}$  $_{52}$  $_{53}$  $_{54}$  $_$ 

38. 前記蛋白質が真核性宿主中で発現されそこから分泌されたヒト CSF-1 である、請求項31に記載の方法。

39. 段階(c)の後、医薬として許容される水性キャリヤー媒体中に蛋白質に製剤化する段階をさらに含んで成る、請求項31に記載の方法。

40. 前記蛋白質がグリコシル化されており、そして核蛋白質上の炭水化物成分の少なくとも1つを介してポリマーに接合しており、そして核ポリマーが、核炭水化物成分の酸化により形成される遊離アルデヒドと反応するアミノ、ヒドラジン又はヒドラジド基を含有する、請求項1に記載の組成物。

#### 浄費(内容に変更なし)

明 枢 睿

-1 ポリマーとコロニー刺激因子との接合体

本発明は生物学的に活性なコロニー刺激因子-1(CSF-1)の化学修飾に関し、この化学修飾はこの蛋白質の化学的及び/又は生理学的性質を変更するものである。さらに詳しくは、本発明はポリマーへの CSF-1の選択的接合による哺乳類での接蛋白質の循環半波期の増加に関する。

コロニー刺激因子ー i (CSF-1) (M-CSF としても知られている) は、半固体培地中にプレートされた骨髄細胞によるコロニーの形成を刺激することができる幾つかの蛋白質の内の1つである。 CSF-1は、生としてマクロファージコロニーの形成を刺激するその能力により他のコロニー刺激因子から区別される。他のCSFは、好中顆粒球とマクロファージ、もっぱら好中顆粒球、又は好中顆粒球及び好酸顆粒球並びにマクロファージ、から成るコロニーの生産を刺激する。これらのCSFの総説はDexter、J.M. Mature (1984) 309:746,及びVabas、M.A. J. Inmynol. (1983) 130:793により発衷されている。現在、 CSP-1活性に特異的であることが知られている日常的インビボ湖定は存在しない。

CSF-1 は天然源から精製されている [例えば、 Cse] tey 6、Biochem.Biophys.Res.Comm. (1986) 138:238: 及び部 引分的アミノ酸決定を可能にする天然 CSF-1 のイムノアフィ ニティークロマトグラフィーに関する1986年8月14日に公開 41. 前記蛋白質が真核性宿主において組換え発現される組換え CSF-1のダイマー生成物である、請求項40に記載の方法。

42. 前記真核宿主が哺乳類、昆虫、酵母又は真菌の細胞である、種球項41に記載の方法。

43. 段階 (c) が硫酸アンモニウム分面を含んで成る、請求項31に記載の方法。

44. 請求項22の製制の免疫療法的有効量を哺乳類に投与することを含んで成る、哺乳類における感染性疾患の予防的又は治療的処置方法。

45. 請求項22の製剤の免疫療法的有効量を哺乳類に投与することを合んで成る哺乳類における腫瘍の治療方法。

されたPCT公開M HO 86/04587 を参照のこと)。 CSF-!はまた、2つの見かけ上関連しているcDNAクローン、すな わち(1)32個のアミノ酸のシグナル配列により先行される 224個のアミノ酸のモノマー蛋白質をコードする「短い」形 (Kawasakiら、Science (1985) <u>230</u>:292-296) ;及び(2) やはり32個のアミノ酸のシグナル配列により先行される 522 個のアミノ酸のモノマー蛋白質をコードする「長い」形を用 いて組換DNAから製造されている。この長い形は、1988年 6月29日に公開されたローロッパ特許出願公開No.0272779 及 びLadnerら <u>EMBO J.(1987) 6</u>:2693 (それぞれ引用により本 明細書に組み入れる); 並びにHongら<u>Science</u>(1987)<u>235</u>: 1504-1509及び1987年11月9日に公開された PCT HO 87/ 06954 に開示されているように、2つのグループによりクロ ーニングされそして発現されている。(これらの2つのクロ ーンの D N A 及びアミノ酸配列はそれぞれ第 1 図及び第 2 図 に示される。) CSF-1の長い形及び短い形の両者は Clark 及びKamen, <u>Science</u> (1987) <u>236</u>:1229-1237により記載さ れている。32個のアミノ酸のシグナル配列により先行される 406個のアミノ酸のモノマー蛋白質をコードする「中間」形 も最近報告されている (Cerrettiら(1988) Mol. Lamunol, 25: 761 - 770) .

CSF-1の長い形及び短い形をコードするDNAは、ゲノム性 CSF-1コードDNAのエクソン6の上流部分の可変的スプライシング連結から生ずるらしい。 CSP-1 がある種の真核細胞において長いか又は短いcBNA形から発現される場合、

このものはダイマー糖蛋白質として分泌され、そしてCー末端において多様にプロセシングされ、そして/又は多様にグリコシル化されるようである。従って、選元されたモノマー形がウエスタン分析にかけられる時、種々の分子量の CSFー1 蛋白質が見出される。

長い形及び短い形のアミノ酸配列は、単離されたクローンのDNA配列から及びそれらとゲノム配列との関連性により予想されるように、シグナルペプチドの開裂の後のNー末端における最初の149アミノ酸において同一であり、そしてその後、アミノ酸150 をコードするコドンの前の追加の894bp断片(298個の追加のアミノ酸をコードする)の長いクローンにおける挿入の結果として異る。従って、遺伝子の短い形及び長い形の両者は、C一末端及びNー末端において同一の配列の領域をコードする。成熟短形の最初の145又は147個のアミノ酸(1988年3月30日に公開されたヨーロッパ特許出類公開に0261592:Cerrettiら、前掲)、又は成熟長形の最少の190又は221 アミノ酸、のみをコードする短縮されたcDNAが真核網胞中で発現される場合、生物学的に活性な蛋白質が回収されている。

1) 生来のNー末端及び成熟蛋白質のアミノ酸150 におけるC-末端、並びに2) Nー末端の最初のアミノ酸を除去するための短縮及び成熟蛋白質のアミノ酸150 におけるC-末端、を含む蛋白質をコードするように、最初Kanasakiら、Science (1985) 230:291 により記載された短クローンCDNAを変更することにより、組換 CSF-1 が大陽菌で発現された。

もしくは脱水生成物への接合による該ヘモグロビン分子の酸 素運搬能力の増加を記載している。米国特許微4,609,546 は ペプチド又は糖蛋白質例えばコロニー刺激囚子とポリオキシ エチレンーポリオキシプロピレンコポリマーとの接合が生理 的活性の持統を増加させ得ることを記載している。この態様 において試験された蛋白質は、易水溶性の酵素類及び生来の インターフェロンのみである。1986年7月17日に公開された PCT HO 86/04145は、Fc受容体への結合を減少せしめるた めの抗体のPEG修飾を記載している。米国特許M4.179,937 は、所望の生理活性を実質的に維持しながらポリベブチドの 免疫原性を低下せしめるために、酵素及びインシュリンのご とき水溶性ポリペプチドとPEG又はPPGとの接合を記載 している。1985年9月11日に公開された武田采品工業の &P 154,316 は、リンホカインの少なくとも1個の一級アミノ基 に直接結合したPEGを含有する1L-2のごとき化学的に 姿飾されたリンホカインを開示し、そしてクレームしている。 さらに Katreら、Proc. Natl. Acad. Sci. (1987) 84:1487は PEGによる11-2の修飾を記載している。

他の多くの参考文献が、蛋白質、例えばα-1-プロテイナーゼインヒビター、アスパラギナーゼ、ウリカーゼ、スーパーオキサイドディスムターゼ、ストレプトキナーゼ、ブラスミノーゲン活性化因子、「EG、アルプミン、リポプロテインリパーゼ、西洋ワサビバーオキシダーゼ、カクラーゼ、アルギノーゼ及びアスパラギナーゼ、並びにペプチドのPEG誘導体化の概念を開示している。リジンを介してのこれら

これらの蛋白質は精製されそしてホモダイマーを形成するように再生(refold)され、そしてサイズ排除高速液体クロマトグラフィーにおいてそれぞれ約43,000及び40,000の見かけ分子量を有することが見出された。発現された蛋白質のC一末端がアミノ酸150 又は158 でありそしてN-末端の3個までのアミノ般が除去されるように変形された CSF-1 蛋白質も調製されている。

小蛋白質(約70kd未満)はしばしば、静原内注射の後血中で比較的短い半波期を有する。顕物の循環からの急速なクリアランスはしばしての効力を低下せしめる。所望の療法効果を維持しながらより少量のポリペプチド又はより低頻度の注射が没与されるように循環ペプチドの半波期を延長することがしばしば望ましい。その生体内半波期を延長するの免疫原性を低下せしめ、又はそれが生体内に導入された場合に生ずるかもしれない蛋白質の凝集波少もしくな除去するの保険が望ましいであろう。この保なであろう。CSF-1蛋白質の修飾が望ましいであろう。この保ながコール(PEG)、ポリプロピレングリコール(PPG)、デキストラン又はポリビニルアルコールによる修飾が含まれる。

例えば、米国特許Na4,261,973 は、免疫原性アレルゲン分子と非免疫原性水溶性ポリマー、例えばPEG又はポリピニルアルコールによる核アレルゲンの免疫原性を減少することを記載している。米国特許Na4,301,144 は、ヘモクロピンのPEG、PPG、エチレングリコールとプロピレングリコールとのコポリマー、又はこのようなポリマーのエーテル、エステル

の誘導体化は、半減期を改善し、免疫原性を低下せしめ、溶解度を上昇せしめ、そして一般に効力を増強する(これは少い頻度の投与を可能にする)ものとして報告されている。ほとんどの場合、生体内での改善された成能を達成するために蛋白質は分子当り複数の修飾を必要とし、そして生体外活性はこの様な修飾により有意に低下した。

ポリベプチドのシスティン残基を介してのPEGによる LL-2,  $\text{IPN}-\beta$ 及びイムノトキシンの修飾が1987年1月15日 に公開された PCT WO 87/00056 に記載されている。

これらの特許又は特許公開に加えて、緩つかの論文が酵素、1 g G 及びアルプミンのごとき蛋白質のための修飾剤としての活性化されたPEG又はPPGの使用の概念を記載している。例えば、 Inadaら、 Biochem, and Biophys. Res. Comm., 122 845-850 (1984) は、PEGと接合するためにシアヌル酸塩化物を使用することにより水溶性リポプロティンリパーゼを修飾してそれをベンゼンのごとき有機溶剤に可溶性にすることを記載している。 Tokahashiら、 Biochem, and Biophys. Res. Comm, 121 261-265 (1984) は、シアヌル酸塩化トリアジンを用いてPEGにより西洋ワサビパーオキシグーゼを修飾して、核水溶性酵素をベンゼン中で活性で且つ可溶性にすることを記載している。

蛋白質接合反応においてポリピニルアルコール(PVA) の使用を開示している特許及び特許公開には、ベンジルベニシリンと PVAとの接合に関する米国特許級4,296,097 及び版4,430,260: α-1-プロテイナーゼインヒビターとヘバリ

ン、PVA又はPECのごときポリマーとの接合に関する米国特許版4,496,689 (EP 147,761); ヘモグロビンとキャリヤーとしてのPVAとの非共有結合を開示している1985年5月22日に公開されたEP 142,125; 蛋白質にカップリングした架橋されていない水不溶性PVAに関するDE 2312615(Exploaterings AB TBF); 並びにPVAとヒトヘモグロビンAとの接合に関する1985年5月23日に公開されたDE 3,340,592が含まれる。

蛋白質とPVAとの接合体に関する論文には Sabetら、indian J.Chem, Sec.A (1984) 23A (5) (PVAと蛋白質との相互作用を開示する)、 Heiら、immunol。(1984) 51 (4):687-696 (PVAに接合したトリメリチルを開示する)、 Leeら、J.immunol。(1981) 126:414-418及びHubbardら、J.immunol。(1981) 126:407-413 (いずれもPVAに接合したDNPを開示する)、 Leeらint.Arch.Allergy Appl.Immunol。(1980) 63:1-13(PVAに接合したアンチベンジルベニシロイル1 g Eを開示する)、Sebon、Prg.Allergy (1982) 32:161-202 (PVAを介して接合したアレルゲン及びハプテンを開示する)、Folford-Strevensら、ini.Arch.Allergy App.immunol。(1982) 67:109-116(PVAと抗原/ハプテンとの接合を開示する)、並びにSabon及びLee。Int.Arch.Allergy App.immunol。(1981) 66 (Sepp.1)。 39-42頁(PVAに接合したハプテン/アレルゲンを開示する) が含まれる。

PCT公開M HO 86/04607 及びHO 87 /03204 並びに Raiphら、immunobiol。(1986) 172:194は、抗一惑染剤、抗

ポリマーに共有結合により接合しており、ここで核ホモポリマーはその一端においてアルキル基により置換されているか又は置換されていない。 CSF-1蛋白質は、(1)リジン残基及びN-末端アミノ酸を含めての遊脳アミノ基(好ましくは1~3部位)、(2) 真核細胞で発現されたグリコシル化された CSF-1の炭水化物成分(1又は複数)、又は CSF-1に人為的に作られた遊離スルヒドリル基、を介してポリマーに接合させることができる。

好ましくは、ポリマーは非複換ポリエチレングリコール (PEG)、モノメチルPEG(\*PEG)、又はポリオキシエチル化グリセロール(POG)であり、これらは(1)PEG、\*PEG又はPOGカルボン酸又は炭酸の活性エステル(好ましくはNーヒドロキシサクシンイミドエステル又はパラニトロフェニルエステル)から形成されるアミド又はウレクン結合を介して CSFー1のリジン残基に連結され;(2)アミン、ヒドラジン又はヒドラジド結合を介して CSFー1の炭水化物成分に連結され;あるいは(3)マレイミド基又はハロアセチル基(ここでハロゲンは、Br. Ce又は1である)を介して CSF-1のシステイン残基に連結される。

本発明の他の観点は前記の接合した蛋白質の製造方法に関し、この方法は、

(a) 少なくとも1個の末端反応基を有する水溶性ポリマーを用意し、該ポリマーはポリエチレン又はポリプロピレングリコールホモポリマー及びポリオキシエチル化ポリオール並びにポリピニルアルコールから成る群から選択されたもの

ー護馬剤又は創傷治症剤としての使用を含む、 CSP− I の種々の潜在的用途を開示している。

しかしながら、これらの文献はいずれも、その循環半減期 又は幼力を増加しながらその生物活性を保持するようにポリ マー、例えばPEG又はポリピニルアルコールにより CSFー 1 をいかに格飾するかについての詳細は開示していない。さ らに、幾つかの蛋白質は特に接合を介しての相互作用に一層 感受性であるから、望ましい反応条件の種類又は蛋白質修飾 の程度を推定することは一般的に不可能である。

従って本発明は、有用な生物活性を保持しながら生体内半 波期を延長するためにコロニー刺激因子を修飾することを提 供する。この修飾された CSF-1は、未修飾 CSF-1に比べ て減少したそして/又は低頻度の投与において生体内で細胞 を刺激するために使用することができる。

第二の利点として、この修飾は CSF-1 の免疫原性を低下せしめることができ (特に異種において使用される場合、例えばヒトの CSF-1 をウシに使用する場合) そして/又は起こるかもしれない蛋白質の凝集を減少せしめることができる。

さらに具体的には、本発明は、生物学的に活性な組成物に関し、この組成物は哺乳類において延長された生体内半減期を有し、インピトロコロニー刺激因子-1 測定において一次マクロファージコロニーの形成を刺激する蛋白質を含んで成り、この蛋白質はポリエチレングリコール又はポリプロピレングリコールホモポリマー、ポリオキシエチル化ポリオール及びポリピニルアルコールから成る群から選択された水溶性

であり、該ホモポリマーはアルキル基により一端において置換されているか又は置換されておらず;

- (b)蛋白質を前紀ポリマーの反応性基と反応せしめることにより該蛋白質を生物学的に活性にしそして選択に接合せ しめ:そして
- (c)接合した蛋白質を精製する; ことを含んで成る。

他の観点において、本発明は、医策として許容される水性 キャリヤー媒体に溶解した接合した CSF-1 蛋白質を含んで 成る医薬製品の有効量を哺乳類に投与することを含んで成る、 哺乳類における感染性疾患もしくは癌の予防的又は治療的処 置のための方法、及び哺乳類における癌治療、創傷治癒、骨 根軽症治療、コレステロール低下又は抗体依存性細胞毒性 (ADCC)のために効果的な方法に関する。

第1図は、pCSF-17のcDNA及び推定されるアミノ酸配列 (34アミノ酸リーダー配列及びアミノ酸1~224)を示す。 第2図は、 CSF-4のcBNA及び推定されるアミノ酸配列 (部分的アミノ酸リーダー配列及びアミノ酸1-522)を示す。 第3A図は、誘導体化されていない CSF-1(rCSF-1)(SCSF /N∇2C∇150) のサイズ排除HPLCクロマトグラムを示す。第 3B図は、平均分子量7000の PEG-NHS により誘導体化された同じrCSF-1のHPLC-クロマトグラムを示す。

第4図は、平均分子量11.000の PEG-NHS により誘導体化されたrCSF-1(SCSF/C∇150) のサイズ排除HPLCクロマトグラムを示す。

#### 特表平3~503759(6)

第 5 図は、 B. コリrCSF  $\sim$  1 (SCSF  $\not$  C  $\nabla$  150) 、 第 2 図中の配列を有する rCSF  $\rightarrow$  1 に由来する二量体生成物(リーダー配列及び C  $\rightarrow$  末端配列を欠くが、しかし B . コリ構成物中に存在する末端メチオニンの本質上すべてを保持している)、グリコシル化された 522-7  $\geq$  7 段前駆体(LCSF)から生ずる哺乳類細胞(COS) 中で発現された rCSF  $\rightarrow$  1、及び rPEG  $\rightarrow$  11.000で誘導体化された rB . コリrCSF  $\rightarrow$  1 (SCSF  $\not$  C  $\nabla$  150) について、ラット血費中 rCSF  $\rightarrow$  1 温度対時間のグラフを示す。

第6 図は、 PEG-11,000で誘導体化されたrCSF-1(SCSF/C∇150) の静原内注射の後 120分でのラット血漿のサイズ排除HPLCクロマトグラムを示す。ラジオイムノアッセイ(R1A) 及び 280n=における吸光度がプロットされている。

第7図は、B. コリrCSF-1(SCSF/N $\nabla$ 3C $\nabla$ 158)及び1i,000 PGE により誘導体化された同じ蛋白質について、ラット血漿 中 CSF-1 濃度対時間のグラフを示す。

第8図は、 PEG-11,000で誘導体化されたrCSF-1(SCSF/CV150)のSDS-PAGE分析を示す。 クマッシーブルーにより蛋白質について染色されたゲル (10%) は、ジスルフィド結合の選元を伴う又は伴わない、第5図において使用したサンプルについてである。

#### 定数

「コロニー刺激因子-1」というのは、Netcalf, J.Cell Physiol. (1970年)、76:89の標準的な生体外コロニー刺激アッセイ (このアッセイにおいてはポリベプチドが一次的にマクロファージコロニーの形成を刺激する) において CSF-

るための処置を表わすのに対して、疾病に罹患した後に処置 することを表わす。

「哺乳動物」というのは、あらゆる哺乳類種を表わし、ウサギ、マウス、イヌ、ネコ、ウシ、ヒツジ、豊長類及びヒトを含み、好ましくはヒトのことである。

「ミューティン」というのは、サイト特異性突然変異誘発 といった技法を用いて変性させられた核酸配列から発現され た遺伝子操作により作られたタンパク質である。かかる遺伝 的変性は、親タンパク質のアミノ酸配列に対する1又は複数 の遺換、付加及び/又は欠失を結果しとてひき起こすように 設計されている。

「医策として許容される」というのは、有効成分の生物活性の有効性と干渉さず、安定性があり、しかもそれが投与される宿主にとって有寿でないような担体媒体に関する。

「ホモダイマー」とは、それが、組換え型タンパク質の生成又はプロセシングに際して場合によって生じるわずかな效変異性をもつ2量体タンパク質をも合むが、その2つのサブユニットについて基本的に同一である2量体タンパク質のことである。

「ヘテロダイマー」というのは、アミノ酸配列、アミノ酸の数又はその両方において異なっているサブユニットをもつ2量体タンパク質である。換書すると、ヘテロダイマーは2つの同一でないサブユニットを有している。

## CSF-1-タンパク質

背景の節で記載したとおり、 CSF-1はその2量体形態で

1 に対する生物活性をもつ2量体(ダイマー)タンパク質又は糖タンパク質化合物のことである。「生物活性 CSF-1」は、同じ CSF-1の非接合形態のものと基本的に同じ比活性をマウスの骨髄コロニー形成アッセイにおいて有するか或いはその比活性の約10%以上を有する接合体 CSF-1の化合物を意味する。「天然の(生来の)」 CSF-1は、非組換え型 CSF-1である。マウスの CSF-1は、欧州特許公開第 027 2779号、Rajavashisth他、Proc、Natl Acad、Sci.USA (1987年) 84:1157及びDelamarter他者のNucleic Acids Res. (1987年) 15:2389内に記述されている。

「臨床的に純粋な」 CSF-1というのは、RP-HPLCによるか又は還元的又は非遅元的な SDS-PAGE分析により少なくとも95%の CSF-1を含み、約1.0 ng/mg CSF-1未満の内毒素 (エンドトキシン)を有する細菌内で組換えにより生成される生物活性をもつヒト CSF-1の調製剤を意味する。

「選択的に接合された」というのは、タンパク質の遊離アミノ基(好ましくは、最大の生物活性を保持するため」つ又は2つの遊離アミノ基)を介して、又は遊離スルフヒドリル基(もしあれば)を介して、或いはタンパク質中に存在する 炭水化物部成分(もしあれば)を介して共有結合されたタンパク質のことである。

「有効量」及び「免疫療法上の有効量」は、腫瘍の削減を 促進するため或いは又感染性疾病を予防又は治療するためと いった特定の機能を行なうのに有効な量を意味する。

「療法的処置」は、「予防的処置」が疾病の罹患を予防す

生物活性を有する。ここで用いられる CSF-1は「天然の」 2量体であっても組換えにより生成された2量体であっても よい。天然の2量体 CSP-1種は、ヒトの尿、培養された単 核細胞及びいくつかの細胞系の培養上澄み液から得られたも のである。さまざまなアミノ酸配列及び長さから成る CSf-1 単量体をコード化する組換大型 DNAを得ることが可能で あった。第1図及び第2図は、両者共にそのN末端に32-ア ミノ酸シグナル配列を含んでいる、それぞれ最大長、プロセ シングされていない短形及び長形態に対するDNA配列及び そのDNA配列から予測されたアミノ酸配列を示している。 単量体 CSP-1クンパク質の配列はここでは便宜上、リーダ 一配列無しの 224-アミノ酸短形態配列 (ここではSCSFと呼 ぶ) 及びリーダー配列無しの 522-アミノ酸長形態配列(こ こではLCSFと呼ぶ) であるものとみなされている。点突然変 異、挿入、欠失及び/又は転座(トランスロケーション)に よって変更されたDNA配列から生成されたその他の CSF-1二量体も同様に、それらが生物活性を有する場合に本発明 の化学的変更から恩恵を受けるものと期待されている。

真核生物であれ原核生物であれあらゆる宿主の中で生成される組換え型 CSF-1は、選択されたアミノ酸偶基好ましくは遊離アミノ基を介して重合体へと接合されうる。好ましくは、 CSF-1をコードする DNA は細菌内で発現され、結果として得られる CSF-1は、純化及び再生の後のホモグイマーである。接合が炭水化物部分を介したものである場合、宿主は真核生物であってよく、或いは又、生体外でグリコシル

化が行なわれる可能性もある。

便宜上、記述されているさまざまなcDNA構成概念によりコード化されるタンパク質サプユニットの一次構造は、ここでは以下のような短縮記号を用いて呼ぶことにする。すなわち、LCSFは、完全なシグナル配列無しで第2図に示されている上述の欧州特許公開第0272779号に記載の、クローン CSF-4について開示された522-アミノ酸配列を表わす。SCSFは、本書に同様に参考文献として内含されている上述のカワサギ論文 (Science(1985年)230:292-296)内に記述され、シグナル配列無しの、第1図に示されている、クローンpCSF-17について開示された224-アミノ酸配列を表わす。

1つの特定のpCSF-17クローン誘導体が、位置59においてアスパラギン酸残基を有していることがわかるだろう。開示されているLCSFクローンは同様に、位置59においてAspをコード化する。第1図及び第2図に示されている配列内のアミノ酸電換に相応するミューティンは、位置と共に指定されている関換によってそれ相応して呼称される。 CSF-1のミューティン形態は、1988年6月29日に公開された欧州特許公開第 0272779号内に開示されており、かかる開示は本書中に参考文献として内含される。これらのタンパク質をコードする構成物が細閉内で発現される場合、最終生成物は、さまなレベルでN末端メチオニンを保持することも可能である。N末端メチオニンの除去の程度は高い信頼性で予測できないことから、この可能性は表記中には含み入れられていない。

これらの基本的SCSF及びLCSF配列のC末端及びN末端の切

欠失させることも可能である。限定的に言うと、大腸関構成 物内の成熟した天然配列N末端のすぐ上液でコードされたN 末端メチオニン(これは、翻訳後プロセシングにより除去されていないかぎり、タンパク質内に「N末端Met」として保持されている)は、これらのN末端欠失構成物からよりを 局に除去される。さらに、逆相RPLC(RPーHPLC)を 用いてド する遺伝子(例えば、短形態のもの、ミュティンSCSF/C∇ する遺伝子(例えば、短形態のもの、ミュティンSCSF/C∇ 150)が大腸 菌内で発現され、精製された生成物が特徴づけされる場合に、 見い出される。この不均一性は、 2 つの酸 ンドンが欠けた相応する CSF-1 遺伝子(グルタミン酸)が 発現される場合に、 無くなる。 従って、 その他の短い及び 長い CSF-1 遺伝子構成物のN束端切除形も同様に用いることができる。

好ましい構成は、タンパク質が基本的に、LCSF/C▽150からC▽464、tyr,\*LCSF/C▽150 からC▽464: asps\*SCSF/C▽150 からC▽464: asps\*SCSF/C▽150 からC▽464: asps\*SCSF/C▽150 からC▽166から成るグループの中から選ばれた1つのアミノ酸配列で構成されているようなものである。さらに好ましいのは、基本的に、LCSF/C▽150; LCSF/C▽190; LCSF/C▽238; LCSF/C▽236; LCSF/C▽238; LCSF/C▽249; LCSF/C▽258; LCSF/C▽406; LCSF/C▽411; LCSF/C▽464; asps\*SCSF/C▽150; asps\*SCSF/C▽153; 及び asps\*SCSF/C▽158から成るグループの中から選択された1つのアミノ酸配列で構成された CSF-1タンパク質である。

形は、それぞれCV又はNVと呼ばれる。C末端の欠失の後には、残っている天然(未変性)構造のアミノ酸の数を表わす数字が続く:すなわち、N末端欠失については、NVの後にはN末端から欠失されたアミノ酸の数が続くことになる。従って例えば、LCSF/CV150は、長いCSF配列の最初の150のアミノ酸残益を含むクンパク質をコードする構成物を表わす。又SCSF/CV158は、短形態の最初の158のアミノ酸残益を含むクンパク質をコードする構成物を表わしている。さらに、SCSF/NV2は、2つのN末端アミノ酸が欠失させられた状態での短形態をコードする構成物を表わしている。(前述のとおり、LCSF及びSCSFは、位置150から始まって発散し、LCSFクローン内の298のアミノ酸の後に再収束する)。LCSF/NV2CV150は、2つのN末端グルクミン酸残益が欠失させられているという点を除いて、LCSF/CV150と同じものである1形態を表わしている。

さまざまな CSF-1 形態をコードするプラスミドが現在使用可能であり、相関系内で発現されうる。 CSF-1 の長形態をコードするプラスミドの一般態は、真核生物細胞内で発現される可能性があり、この場合、真核細胞はクローンを「プロセシングし」、 C 末端で切断されたタンパク質を分泌し、 N末端からリーグー配列が除去されている。 代替的には、クローンを切断して、真核細胞又は原核細胞内で特異的な C 末端欠失された形態を発現することも可能である。 さらに、大陽関(E.Coli) 内で発現された結果として得たタンパク質がより相同であるように、最初の2つ又は3つの N 末端コドンを

本書において変更のための CSF-1タンパク質を結果としてもたらす特に好ましい構成には、LCSF/C▽190, LCSF/C▽221, asps,\*SCSF/C▽158, asps,\*SCSF/C▽150 及びこれらに相応するN▽2及びN▽3形態をコード化するクローンが含まれている。

最も好ましい出発物質は、asp, oSCSF/C▽150; asp, oSCSF/C▽158; LCSF/C▽221 及びその相応するN▽3 形態をコードするクローンの生成物である。

あるいは、 CSP~1は、特に CSP-1ヘチログイマーの反 応性システイン残器を達して接合が行なわれる場合、 CSF-1のさまざまな単量体ユニットの中から調製されたヘテログ イマーの形をしていてもよい。プロセシングの差異又はクロ ーン構成上の差異によるC末端配列の変化によって形成され た数多くの CSP-1タンパク質は、ヘテログイマー形成に用 いることのできるさまざまな出発物質を提供する。従って、 再生により新奇のヘテロダイマーを形成することができる。 例えば、SCSF/Cマ150 の単量体形態は、LCSF/Cマ157 の単 量体形態と共に、本書中に参考文献として内含されている 1988年10月20日に公示されたPCT公報 NO 88/08003 号の 方法に従って、混合及び処理されうる。次に、ヘテログイマ ーを、さまざまなクロマトグラフィ及びその他の方法により ホモダイマー及びオリゴマー副生成物から分離することがで きる。ヘテロダイマー (特にSCSP/C∇150及びLCSP/C∇157) は、 157位置において1つのサブユニット上で終結させるこ とができ、こうして、複合重合体との反応のための潜在的に

遊離したスルフヒドリル基を提供する。本発明の方法を受けた同様の混合物は、アミノ酸置換を有する成分のヘテロダイマー (例えば glus,LCSF/C∇221 及びLCSF/C∇190)に導く可能性がある。

異なる単量体は、生体外で混合させてもよいし、又同じ田園内で生成させることもできる。同一細胞内で生成される場合には、各々の単量体の発現のための構成物が、同じ宿主内へ導入される。かかる実施態様においては、各々の構成物が異なる環識(例えば、テトラサイクリン耐性(Ic』)及びアンピシリン耐性(Amp』))を持ち、そのため同時形質転換された宿主が選択されるようにすることが好ましい。次に、同時形質転換された細胞は増殖させられ、2つの形態の混合物を得るべく誘導される。

さらに、分子が生物活性を保持することを条件として、 PEG反応のためシステイン残基上に遊離スルフヒドリル基を含むrCSFー1の構成物を生成するため、自然でない場所での単一のシステイン残基を CSFー1に誘導することもできる。2つサブユニットのうちの片方の中にのみ一定の与えられたシステインの置換を含むヘテロダイマー構成物も又同様に遊離スルフヒドリルの生成に役立ちうる。同様に、炭水化物部分を、真核系からの発現によって又は酵素での生体外グリコシル化によって CSF-1タンパク質上に置くこともできる。

組換え型 CSFートタンパク質は、宿主によるプロセシング のため、クローンにより規定された正確な長さを保持してい る場合もあれば保持していない場合もある。従って、出発物

例えばPBGーアミン、PEGーヒドラジン又はPEGーヒドラジドを、糖のピシナルジオールをアルデヒドに変換すべく過ヨウ素酸塩で酸化された CSF-1タンパク質と反応させることにより、炭水化物上のグリコシル化された CSF-1に対し重合体を共有結合させることができる。PEG一アミンは、PBG-OHをまずPEGートシル化物にそして次にPEGーフタルイミドに変換することによって調製でき、フタルイミドはヒドラジンで開製されて、ガブリエル合成で PEG-NHz を生成する。PEG-ヒドラジン及びPEGーヒドラジンは当業者にとっては周知の方法で調製することができる。PEG誘導体は、ピシナルジオールがアルデヒドに変換された炭水化物サイトでカップリングする。

CSF-1が相関宿主内で細胞内生産される場合には、PCT公開 HO 88/08003 以前に記されているように、高い収量で活性二量体を形成すべく、再生されなくてはならない。要するに、この手順においては、成熟タンパク質のいずれとして分泌又は生産されたかに関わらず環境へに会れた単量体は、選元的条件の下でカオトロピック環境内に保たれる。かかる保持には、β-メルカプトエタノールはジチオスレイトール(BIT) といった適当な選挙的に、約2~100mH のチオール化合物が存在する中で約7~8.6 の叫で8 Mの尿素又は7 Mの塩酸グアニジウムといったもの中に建度の水の、この可溶化された形態から出発して、単量体を直接再生することもできるし、或いは又吸収性ゲル上のクロマ

質であるクンパク質は同じ呼称で呼ばれるが、実際にはこれらの呼称はクローンの<u>構成物</u>を表わしており、木書中に開示されている方法のための出発物質の実際の長さは、C末端アミノ酸の数により規定されるものよりも長い場合も短かい場合もある(それがN末端Metを有する場合)ということを理解しておかなくてはならない。

上述のように、 CSF-1は、例えば哺乳動物、昆虫又は酵 母菌の細胞といった真核性細胞の中で生成できる。哺乳動物 の組胞内での生産については、PCT特許公開 HO 86/04607 号に記述されている。 CSF-1は、本書中にその開示が参考 文献として包含されているLuckow他著の<u>Biotechnol</u>.(1988年) <u>6</u>:47中に記述されているように、パキュロウイルスベクク ーを用いて、昆虫の細胞から生成することができる。このク イプの CSF-1生産のその他の記述は、Heaver他著の<u>Bio/</u> <u>Technology</u> (1988年) <u>6</u>:287 内に含まれている。昆虫の田 胞で生産された CSF-1(SCSP/CV150) は、非常に短かい生 体内半減期を有することがわかったグリコシル化された2量 体である。SCSFのアミノ酸配列内の2つのN-連鎖グリコシ ル化シグナル (Asn122及びAsn140) は、グリコシル化された 生物活性ある昆虫細胞で生産された CSF-1タンパク質(Gin 122. Gin140)を生成すべく、サイト指向性の突然変異誘発を 用いてDNA内で変更されうる。この後、このタンパク質を、 その生体内半減期を増大するため原核生物にて発現された rCSF-1について行なわれたように1つの重合体とそのリジ ン又はシスティン残基を介して反応させることができる。

トグラフィ、イオン交換カラムを用いたクロマトグラフィ又はゲル透過クロマトグラフィといった適当な純化手順により再生の前に残りのクンパク質から純化させることもできる。ゲル透過クロマトグラフィは、異なる分子量の不純物から一般に予め分かっている望ましい単量体長さの容易なサイズ分離を可能にするため、有用である。尿紫中のDEABセファローズクロマトグラフィは、濃縮すると同時に精製し、遊別以上に容易にスケールアップできることから、さらに有用である。SーS結合した集合体の形成を防ぐため、還元的条件下で精製を行なうことが好ましい。

従って、使用されるクロマトグラフィ手順の如何に関わらず、クロマトグラフィ用カラム又はバッチに装入するのに用いられる溶液及び溶離用溶液中には、適当な選元剤が含み入れられる。いくつかの例においては、基本的に低いpHがジスルフィド結合の形成を防ぎいくつかのクロマトグラフィシステムと適合性があることから、選元剤の代わりに低いpHを用いてもよい。さらに、低濃度のキレート剤の含有は、タンパク質の選元された形態を保持する助けとなりうる。

次に部分的に精製された単量体は、二量体の形成のため再生条件に付される。この段階中のタンパク質濃度は、きわめて重要である。一般に、 CSF-1 再生反応の体積に対する最終百分率収量は、タンパク質濃度が CSF-1 タンパク質 1 配あたり約2 ms未満になると増大する。0.03~1.0 ms/配という濃度範囲が好ましい。再生条件には、適当な時間(通常数時間)にわたるカオトロープ環境の漸進的な除去、或いは又

タンパク質及びカオトローブ剤の望ましい濃度に至るまでの 試料の希釈が含まれるであろう。同様に可能であるのは、カ オトローブがゆっくりと除去されていく間の透析又は中空ファイパーダイアフィルトレーションといった、一定のタンパ ク質濃度を与える方法である。このプロセスの終りに、カオトローブが逓減された時点で、比較的非変性のレベルが達成される。例えば、塩酸グアニジンがカオトロープとして用いられた場合、約2M未満好ましくは0.1~1 Mの最終濃度が達成され、尿素がカオトロープとして用いられた場合には、 約1 M未満好ましくは0.1~0.5 Mの最終濃度が達成される。

CSF-1の場合ジスルフィド結合の形成(そのうちの単数 又は複数は2つの貨を結合する)を必要とするような生物活 性ある2量体構成を打ち立てるジスルフィドに対するスルフ とドリル基の酸化を可能にするように、再生が行なわれる。 単数又は複数の鎖内ジスルフィドも形成される。この2量体 形成を促進する適当なレドックス(酸化速元)条件にはフレクチオニンといったスルレルン リルノジスルフィド状薬の組合の扱れる。 選元グルルクチオン対酸化グルクチオン又はその他のスルフヒドリルノジスルフィド状薬の組合ののは約2mm/0.1 mm/から0.5 mm/1.0 mmである。その他の酸化方法も同様に許容でに有いいずれにせよ、再生プロセス中の溶液の別は、反応にない。初期精製を行なったもわめて選元性の条件は、初中にはもは中用いられない、ということは明白である。再生プ

交換クロマトグラフィ及び逆相HPLCなどが含まれる。

発熱物質又はその他のエンドトキシン(内毒素)といった 望ましくない不掩物の除去のための特に有効なプロトコルに は、フェニルーTSK又はフェニルーセファロースカラム上 のクロマトグラフィの使用がある。クロマトグラフィは、基 本的にエンドトキシンの無い試薬及び条件を用いて行なわれ る。望まれる2量体 CSP-1は、中性pHにて約1.5 Mの破験 アンモニウムの中で可溶性でありかつ安定しており、約4℃ から約10℃好ましくは約4℃といった低い温度にてこれらの 条件下でカラム上に装入される。硫酸アンモニウムを付加し た時点で形成する沈殿物を除去すると、再生された CSF-1 の不安定な形態及びいくつかの集合体が除去される。 CSF-1タンパク質は、中性緩衝液内でエチレングリコールが増大 する (0%から50%) 状態で低減する磷酸アンモニウム(1.5 Mから0M)の勾配を用いて溶離させることができる。 CSF - 1 は、約0.6 Mの破酸アンモニウムで、フェニル-TSK カラムから35%のエチレングリコールを溶離する。エチレン グリコールの代りにプロピレングリコールを用いることがで きるが、この場合溶離条件は幾分か異なる。代替的な支持体 も同様に用いることができ、実際フェニルーセファロースは、 耕製 CSF-12量体タンパク質のより大規模な生産のために 好まれる。

#### 投\_\_\_会

上述の CSF-1タンパク質は、(1)1又は複数の遊離アミノ基、好ましくは生物活性の損失を最低限におさえるため

ロセス中塩化ナトリウムといった塩の重大な機箱を排除する ことにより、次に続く機箱/精製段階としてイオン交換クロマトグラフィを用いることが可能となる。

再生プロセス中、 CSF-1のより高いオリゴマ種が形成される可能性がある。この凝集 (集合) プロセスは、温度制御を通して最低限におさえられ、ここでは、約0~4℃という低い温度が25~37℃というより高い温度よりも好ましい。

再生された CSF-1調製物の中に存在する残留レドックス 剤は、次に続く精製段階中ジスルフィド交換を容易にする可 能性がある。望ましくないこのようなジスルフィド交換を狙 止するさらに 2 つの好ましい方法には、pHを 7.0以下に低下 させること又はレドックス試棄を除去するためのダイアフィ ルトレーションがある。

例えば、再生された二量体 CSP-1をさらに精製する前に、例えばDEAEセファロースを用いたイオン交換クロマトグラフィへの再生された物質の直接装入により、レドックス物質の除去及び再生されたタンパク質の濃縮を行なうことができる。往れにしてこのような手順は8前後のpBにて行なわれる。しかしながらpHを5.5から7.0の範囲まで低下させることにより、オリゴマー形成は減少し、2量体 CSF-1の収量は増大した。

再生、濃縮及び精製の後、2量体はさらに残留レドックス 物質及びその他のタンパク質から、単量体について前述した ものと類似の手順を用いて精製される。適切な手段の中には、 特に、ゲル透過、疎水性相互作用クロマトグラフィ、イオン

わずか1つ又は2つの基、(2)タンパク質上の少なくとも 1つの炭水化物成分、又は(3)クローンに誘導され再生の 後遊離状態にとどまっている1又は複数の遊離スルフヒドリ ル基のいずれかを介して、重合体に接合される。

タンパク質に接合された重合体分子の数は、例えば酸の劣化又は消化及びそれに続くアミノ酸分析(結合がマレイミド又はプロモアセチル対システィンの結合であり、誘導体化が高い(4モル/モル以上)の場合)を含むさまざまな方法によって決定することができる。代替的には、接合したタントに消化され、カラムクロマトグラフィで分類されうる。條飾前後のタンパク質のペプチド地図を比較し、溶離時間を決定するの変形態機においては、重合体の付着場所を決定する。第3の変形態機においては、重合体をカップリングに先前で放射性重合体が付着されるかを決定する。比較的均等な分子量の重合体が均等な分子量のCSFー1に対して接合される場合には、接合体の分子量の関定が、CSFー1分子あたりの重合体数の見積りとして役立つ。

接合させるべき残基は、以下のようなものであり得る:
(1)何らかの遊離アミノ基(リジン残基における εーアミノ基、又は場合によってはN宋端における遊離アミン基)、
(2) CSF-1に導入又は構成されているシステイン残基上の遊闘スルフヒドリル基、又は(3) 炭水化物成分(他の箇所で検述)。クンパク質は、PBGにより遊離アミノ基上で

適度に誘導体化されている場合(すなわち約1万至3の修飾アミノ酸残基を含んでいる場合)、誘導体化されていないCSF-1の生物活性の25%から 100%を保持しているということがわかっている。しかしながら、それがPEGで高度に誘導体化されている場合、接合タンパク質は、 CSF-1のタイプ、PEG重合体の長さ及び使用されたリンカー及び反応条件に応じて、素しく低い可避生物活性を有する。

タンパク質が付着される重合体は、あらゆる場合において 室温で水溶性をもつことをその条件として、ポリエチレング リコール(PEG) のホモポリマー又はポリプロピレングリコー ル(PPG) のホモポリマー、ポリオキシエチル化ポリオール又 はポリピニル・アルコールである。ポリオキシエチル化され たポリオールには、ポリオキシエチル化グリセロール、ポリ オキシエチル化ソルピトール、ポリオキシエチル化グルコー スなどがある。

ポリオキシエチル化グリセロールのグリセロールバックボーンは、例えばモノ、ジ、及びトリグリセリドの形で動物及びヒトなどの体内に天然に発生するものと同じパックボーンである。従ってかかる化合物は、人体内で必ずしも異質のものとはみられない可能性がある。

重合体の平均分子量は好ましくは、例えば使用される特定の CSF-1の分子量に応じて約1000から100000グルトンの間好ましくは約4000から40000 グルトンの間である。変更の目的は、生物活性が保持され未複合タンパク質に比べ生体内半波期が高められ、しかも免疫原性が波少した複合タンパク質

使用される正確なモル比は、使用される活性化重合体のタイプ、PB、タンパク質濃度及び使用される CSF-1分子を含む 数多くの変数によって左右される。PEG-クロル蜷酸塩の 活性エステル以外の活性化重合体については、タンパク質に 対する活性化重合体のモル過剰分は、好ましくはアミノ基の誘導体化のための CSF-1 2量体1モルあたり約11モル未満であり、さらに好ましくは CSF-1 1モルあたり約1モルから8モルである。タンパク質に対するPEG-クロロ機酸塩の活性エステル(PEG-PNP)のモル過剰分は、好ましくは、アミノ基の誘導体化のための CSP-1 2量体1モルあたり約5モル未満であり、さらに好ましくは CSF-1 1モルあたり約5モル未満であり、さらに好ましくは CSF-1 1モルあたり約1モルから2モルである。

一般に、この方法には、活性化重合体を調製することならびにその後活性化重合体とタンパク質を反応させることが関与している。標準的には、反応は約7~9のpHの緩衝液内、往々にして、内部エステルを含まない PEG – NHS 試棄が用いられる場合には約10mHのHepes (pH7.5), 100mHの NaCl で、哎いは又、 PEG – PNP 試棄が用いられる場合には約50mHのホウ酸ナトリウム (pH9) で行なわれる。これら両方について以下に記述する。反応は一般に約20分から約12時間0でから25でで、好ましくは20でで25分から35分又は4でで3時間、行なわれる。複合の後、望ましい生成物が回収され、カラムクロマトグラフィなどによって純化される。

活性PEGを用いた修飾反応は、単数又は複数の段階を用いて、以下に記す数多くの方法で実行できる。一段階反応で

を得ることにあるため、重合体の分子量は、これらの条件を 最適化するよう選択されることになる(例えば、約80kd以上 の見かけの分子量の変更2量体 CSF-1タンパク質)。

天然の2量体 CSF-1 (すなわち組換え型でないクンパク質) を誘導体化することによって得られるもう1つの利点は、精製のむずかしい希少な CSF-1の使用がかかる変更により最大限になるということである。

好ましくは、PEGホモポリマーはアルキル基で一端にて 置換されるが、これは未置換状態のままでもよい。好ましく はアルキル基は C, - C。アルキル基であり、最も好ましく はメチル器である。最も好ましくは、取合体はモノメチル置換された PEGホモポリマーであり、その分子量は約4000万至40000 グルトンである。

共有結合修飾反応は、上述の方法のいずれによっても、好ましくは約月5-9でさらに好ましくは7-9で(タンパク質上の反応基が遊離アミノ基である場合)で行なわれてよい。後者のアプローチを用いると、タンパク質は、重合体に付加された少なくとも1つの末端反応基を介して接合される。この反応基(単数又は複数)を伴う重合体をここでは「活性化重合体」と呼ぶ。反応基は、タンパク質の遊離アミノ又はその他の反応基と選択的に反応する。(複数の反応基がある場合、架橋を訪ぐため複合条件を入念に制御しなくてはならない。しかしながら、1価の種が好まれる)。

使用される無傷の活性化重合体の量は、一般に、タンパク 質に対する活性重合体のモル過剰分の約1倍から30倍である。

活性化PEGを生産するのに用いることのできる適当な修飾 割の粥としては、塩化シアヌール酸(2,4,6-トリクロローS-トリアジン)及びフッ化シアヌール酸がある。

1つの好ましい実施監機においては、変更反応は2段階で行なわれ、ここにおいて PEG-OHはまず第一に無水コハク酸又は無水グルクル酸といった無水酸と反応させられてカルボキシル酸を形成し、次にカルボキシル酸はこれと反応できる1つの化合物と反応させられて、クンパク質と反応しうる反応性エステル基と共に活性化されたPEGを形成する。かかる化合物の例としては、Nーヒドロキシスクシニミド、スルフォーNーヒドロキシスクシニミド、4ーヒドロキシー3ーニトロベンゼンスルフォン酸などが挙げられる。好ましくは、Nーヒドロキシスクシニミドが用いられる。

例えば、モノメチル覆換PEGを高温例えば約 100でから 110でで 4 時間、無水グルタル酸と反応させることができる。こうして生産されたモノメチルPEG~グルタル酸は、次に ジシクロヘキシル又はジイソプロピルカルボジイミドといったカルボジイミドは栗の存在する中で Nーヒドロキシスクシニミドと反応させられ、活性化重合体、メトキシボリエチレングリコール・Nースクシニミジルグルタル酸塩を生成し、これは次に純化後のタンパク質と反応させることができる。この方法については、Abuchonski他、Cancer Biochem, Biophys. 7:175-[86 (1984年)内に詳述されている。

もう1つの例においては、モノメチル電換PEGを無水グルタル酸と反応させ、その後ジシクロヘキシルカルボジイミ

特表平3-503759 (11)

ドの存在する中で4-ヒドロキシー3-ニトロペンゼンスル フォン酸(BNSA)と反応させて、活性化重合体を生成すること ができる。HNSAについては、 Bhalragar他著 <u>Peptidus</u>: Synthesis-Storcture-Function, Proceedings of Seventh American Peptide Symposium (ペプチド:その合成ー構造→ 機能、第7回米国ペプチドシンポジウム議事録)、Rich他 (eds.) (Pierce Chemical Co.Rockford IL, 1981年) 、p97-100. Nitecki他者<u>High Technology Route to Virus Vaccines</u> (ウイルスワクチンへのハイテクの道)(American Society (or Microbiology; 1985年) 、 p43~46 (1984年11月8日~ 10日の座談会に基づく)、表題「Novel Agent for Coupling Synthetic Peptides to Carriers and Its Application ()1 体に対する合成ペプチドの新しいカップリング耐とその応用)」、 ならびにAldwin他著、Anal, Biochea。(1987年) 164:494-501 の中で記述されている。これら全ての開示は、本書中に 参考文献として内含されている。

エステル結合はアミド結合に比べて化学的及び生理学的により反応性が高いため、最終生成物の中でエステルを生成しない活性化ポリエチレングリコール分子とタンバク質を誘導体化することが好ましい可能性がある。

i 実施態様においては、PBGは、出発物質としてPBGーアミン又は PBG-0Hを用いてタンパク質に対する付着のために活性化されうる。 PBG-0Hは、本書中にその開示が参考文献として内含されているV.N.R.Pillan他の<u>J.Organic Chew</u>. 45:5364-5370 (1980年) により記述されているように、

せてPEGー0ーCH,COOー〈○〉- NO. を生成することができる。

この重合体の方は、精製の後、 CSF-1の利用可能な遊離アミノ基と反応させられる。

もう1つの実施態様においては、 PEG-OHはクロル機酸塩 (クロロカーボネートとも呼ばれる) と反応させられ(PEG-PNP)とも呼ばれる PEG 活性エステルを形成する。 PEG 活 性エステルが形成されると、これを CSF-1と反応させてPEG /CSF-1接合体を形成する。その全体が本書中に参考文献 PEG-アミンに変換されうる。簡単に言うと、mPEG-0HをmPEG-トシル化物にその後mPEGフタルイミドに変換することによりモノメチルPEG-アミン(mPBG)が開製され、フタルイミドはヒドラジンで分割されて、ガブリエル合成でmPEG-NHz を生成する。次にmPEG-アミンは室温にて約4時間無水グルタル酸と反応させられ、mPEG-NHCO(CHz) aCOOHを生成する。反応後、生成物を沈設させ、純化させ、N-ヒドロキシスクシニミド及びジシクロヘキシルカルボジイミドと反応さ

せて、 mPEGNHCO(CH<sub>x</sub>);COO - N を生成する. この

化合物を次に、 CSF-1ポリベプチドの適当な遊離アミノ基 と反応させることができる。

もう1つの実施態様において、かかる接合に有用なポリエチレングリコールカルボキシル酸の活性エステル形態は、Nitechi他、Peptide Chemistry 1987年、Shiba & Sakakibara (Ed)、Protein Research Foundation(タンパク質研究基金)、大阪(1988年)の中で配送されている。簡単に言うと、活性エステルは以下のような化学式を有している:

 $B_{x} = (0 - CH^{2} - CH^{2})^{2} - (-CH^{2} - CO - CH^{2} - CO - CH^{2} - CO - CH^{2} - CO - CH^{2}$  (1) Xft

なお式中、R'は1~4個の炭素原子の低級アルキル基であり、R\*はH又は一有機置換基であり、nは約8~500、 LGは、シアノメチルの中から選ばれた脱落基、芳香族基をより不安定にする1~5個の置換基と置換されたフェニル又

として内含されているVeronese位の1985年、<u>Biochem.and</u>
<u>Biotech.</u> 11:141-152 も同様に参照されたい。クロル頻酸塩は、 Aldrichといった会社から購入できる。これを以下に等式(1)に示されているように作ることも可能である。

クロル銭酸塩は、塩化カルボニルとしても知られているホスゲンを、一08を有する炭素上に電子求引性置換体を含むアルコール(R-OR) と反応させることによって作られる。アルコールは好ましくは酸性アルコール、さらに好ましくは高い消衰係数をもつ芳香族現を含む酸性アルコールである。R 基の婿は、以下のようなものである:Nーヒドロキシースクシニミド、シアノメチルエステル、ベンゼン、ナフタレン上の全てのニトロ、クロロ及びシアノ運換、又はピリジン、パラニトロフェノール(ONP) などの、ヘテロ原子を含んでいても含まなくてもよいさらに大きい芳香環系などである。最も好ましいR基はPNP及びONPである。

クロル蟻酸塩が形成されると、これは PEG-OHと反応させられて等式 (2) に示されているように PBG活性エステルを形成する。

R基の間の結合(比較的反応性が低い)において反応性を有 する。さらに反応性の高いサイトは、クロル蟻酸塩がPBG に結合するところである。 PEG-OH及びクロル蟻酸塩は好ま しくは、 CBC e , 又はCH , C e , といった適当な溶剤中で室温 にて同時に付加される。好ましくは、 0 時間から 1 時間後ま での間にアシル化触媒が加えられる。好ましくはこの触媒は ピリジン又はジメチルピリジンである。好ましくはクロル蟻 酸塩は、最高12Mの過剰分さらに好ましくは2Mの過剰分に なるまで付加される。この混合物を好ましくは4時間さらに 好ましくは16時間混合させる。この時点で、沈殿物が形成す る可能性がある。この沈殿物は、ろ過により除去されるか又 は廃棄される。ホワットマングラスファイバフィルク(GH/ B)といったろ過装置が受容可能である。結果として得られる 溶液にはPEG活性エステルならびに未反応のPEG及び過 刺のクロル蟻酸塩が含まれている。これはエーテルを付加す ることにより沈殿させられる。好ましくはエーテルはジエチ ルエーテルである。沈殿物は、PEG活性エステルを含み、 エーテルといった適当な溶剤を用いて洗浄され、必要とあら ば再度溶解又は再度沈殿させることができる。PEG活性エ ステルが形成されると、等式 (3) に示されているようにCSF - 1 とこれを複合させる:

(Amer. Soc. for Microbio). 1985年)p43~46、(前述)により記述されている4ーヒドロキシー3ーニトロベンゼンスルフォン酸のNーマレイミドー6ーアミノカプロン酸エステル(mal-sac-HNSA)と反応させられる。かかる反応は好ましくは、PEG-NH: に対し約5倍の mal-sac HNSAのモル過剰分で、行なわれる。加水分解された又は未反応のmal-sac HNSAの除去(例えば、透析、ダイアフィルトレーション又はサイズ排除クロマトグラフィによる)の後、次に、等モル量の試策を反応させることができる。Nースクシニミジルー4ー(Nーマレイミドメチル)ーシクロヘキサンー1ーカルボキシル酸塩(SMCC)又はHCH:CO-NH(CH:);ーHNSAエステル(なお、中XはBr, C1 又は1である)といったその他の試棄も、当業者にとっては周知のさまざまな反応条件の下で mal-sac HNSAと同じ機能を果たすことができる。

#### 接合体の積製

接合反応の後、反応条件に応じて異なるアイデンティティを有する種の混合物が存在する可能性がある。 CSF-1に対し接合されたPEG部分の数において異なるこれらの種は、クロマトグラフィ、電気泳動及び塩分別を含むさまざまな方法により分離されうる。フェニルーセファロースを用いた球水性相互作用クロマトグラフィ(BIC) が特に有用であることが示された。非遠元性 SDS-PAGE又は分子ふるいクロマトグラフィを用いてサイズ分離を達成することもできる。 さらに CSF-1 接合体ならびにインターロイキン-2 (11-2)とい

PBG活性エステルのクロル蟻酸塩部分はなお、利用可能な反応性の比較的低いサイトを有している。このサイトでは、PBGと CSF-1の間の共有結合が形成される。最終生成物の中では、PBG部分はカルバミン酸塩とも呼ばれるウレタ

ンにより CSF-1 に結合され、結合は-0-C-NH-構造をもつ。この結合は比較的安定しており、生理学的条件の下でほとんど又は全くm水分解なくPBGを CSF-1 に複合された状態に保つことになる。

大陽菌からのホモダイマー組換え型 CSF-1は、再生が適切に完了された後は、多数の反応性遊離スルフヒドリル基を含んでいない。しかしながら、クローンを遺伝子的に変更して、再生の後もスルフヒドリル基を保持しうる単数又は複数の新奇のシステイン残基を含み入れることも可能である。このように生成された CSF-1 突然変異クンパク質はなお、ここにおいて有用であるべく有意な生物活性を保持していなくてはならない。

あるいは、cys.s.LといったいくつかのSH基が活性化電 合体による変更に使用可能となるようにホモダイマーを部分 的に再生するか又は選択されたヘテログイマーを作り出すこ とによって、遊離スルフヒドリルを生成することができる。

システイン残益を介してタンパク質が複合される場合、好ましい接合様式は以下のとおりである:すなわち、上述のようなmpEG-NH: は、好ましくは 0.5時間から 1.5時間室温で、Nitecki他、<u>High-Technology Route to Virus Vaccines</u>

ったその他のタンパク質の接合体の塩折も有用であることが立証された。一般に用いられる塩は破酸アンモニウム、(NH4) = SO4 : 硫酸ナトリウム、NatSO4;マグネシウム塩及びリン酸塩である。複合度の高い種は、接合度の低いタンパク質及び未接合タンパク質に比べて低い塩濃度で沈殿した。部分的に積軽された種のこれらの技術のうちのいずれかを通しての再循環は、結果として、タンパク質1分子あたりの重合体数に関しほぼ相同の接合タンパク質種をもたらす可能性がある

#### 製剤

このように変更され選択的に接合程度に関し精製されたタンパク質は、次に、好ましくは約3から8さらに好ましくは5から8の円で、非毒性の安定した薬学的に受膳可能な水性担体媒質に製剤される。投与は、従来のプロトコル及びで養生法によるが、好ましくは静原内投与を含む全身系のもの式を生体外応用については、投与様、媒質で相容性のある水性製剤形態が用いられる。治療のため生体の形態が用いられる場合、かかる化合物は当核技術分野において用いられる場合、かかる化合物は当核技術分野において用いられる場合、かかる化合物はび安定剤といったが生理学的に受講可能な既形剤を含んでいてもよい。マンニトールといった水溶性の担体もオプションとして媒質に付加することができる。

遊飾 CSF-1は、単独の有効成分としてでも又相補的活性 をもつその他のタンパク質又は化合物と組合わせた形ででも 使用可能である。かかるその他の化合物としては、IL-1.-2.-3,-4インターフェロン(アルファ、ベータ又はガンマ)といったリンフォカインのアドリアマイシン、GM-CSF; G-CSF及び腫瘍境死因子などの抗腫瘍剤が含まれうる。変更 CSF-1 の効果は、このような付加的な成分の存在により改良されうる。タンパク質を含む薬学的化合物についての製剤技術の製約は、例えば、Remingtonの変学 (Remington's Pharmacentical Science), Mack Publishing Co., Easton, PA, 最新版に記されている。

製剤内のタンパク質の用量レベルは、臨床的試験の後に得られた生体内効力データにより左右され、臨床応用に応じて変化する。タンパク質が中に溶解される媒質は、混合物が再組成された時点で東学的に受講可能なpHにある。

製剤が凍結乾燥される場合、凍結乾燥された混合物は、バイアル(小びん)の中に例えば注射用精製水といった従来の非経口水性溶剤を注入することによって再組成されうる。

前述のように調製された再組成された製剤は、治療上有効な量(すなわち、死亡率又は受講不可能な罹病率なく患者の病理状態を削除又は軽減する量)でヒト又はその他の哺乳動物に対し経口外投与し治療を与えるのに適している。 CSF-1 疾法は、免疫系の強化、マクロファージの細胞毒性作用の強化、単複細胞及び果粒細胞白血球数の増加、サイトメガロウイルスや細菌感染(例えばグラム陰性セプシス)といった感染性疾患の、哺乳動物に対する治療的又は予防的投与による処置、哺乳動物におけるサルコーマ(肉腫)又はメラノー

血症 (Nimer他、(1988年) JANA 260: 3297-3300によりGM-CSF について記述されているようなもの)の治療、及び/又は、哺乳動物における創傷の治ゆといったさまざまな適応症に対して適切でありうる。さらに、CSF-1は、本書中にその開示が参考資料として内含されている、1988年7月6日に公示された欧州特許公報第 0273778号の中に記述されているように、免疫系の刺激のためG-CSF と組合わせることができる。

接合 CSF-1の用表及び投与要注け、例よば、寒飲速度経

マ(黒色腫)といった腫瘍の苦しみの治療、コレステロール

接合 CSF-1の用量及び投与量法は、例えば、薬物速度論、 疾病又は状態の内容、 重合体のタイプ及び長さ、特定の CSF-1の特性例えばその治療指数、活性スペクトル、患者及び患者の既住症などにより左右される。さまざまな変更 CSF-1タンパク質は、異なる投与経路にとって有利な異なる薬物速度論上及び治療上の特性を有していると予想される。 長く作用する薬物は、 3~4日に一度、一週間に一度又は 2 週間に一度投与するだけでよい。浄化率は、例えば重合体のタイプ、付着される重合体のサイズ、及び重合体が付着されるアミノ酸配列を変えることによって患者の特定的ニーズに合わせるべく最大限の柔軟性を与えるよう変化させることができる。

本発明をさらに詳しく示す以下の例においては、全ての割合及び百分率は相反する指示のないかぎり重量での割合であり、全ての温度は摂氏温度である。

### *5*1 1.

結合方法1による、PEG化された CSF1の調製 A. 活性化された PEG-NHS の調製

まず第1に Union Carbide社から入手可能なモノメチルPEG -7000を 100でから 110でで4時間無水グルタル酸と反応させることによってか成いは又本書にその開示が参考文献として内含されているAbuchowski他のCancer Blochem.Biophys. 7:175-186 (1984年) の方法に類似した方法によって、平均分子量7000のモノメチルPEGの線形エステルを得ることができる。結果として得られたPEGグルタル酸塩を、Abuchowski他(前述)がp176で詳述しているように、ジシクロヘキシルカルボジイミドが存在する中で、Nーヒドロキシスクシニミドと反応させた。その結果得られた生成物は、メトキシポリエチレングリコールN-スクシニミジルグルタル酸塩であり、以下これを PEG\* -7000と呼ぶ。 PEG-4800 (Union Carbide社から入手可能)を同じ方法で反応させた結果、PEG\* -4800が得られた。

PEG-11.000グルタルアミドNHS種(PEG"-11000)は、Pillai他、J.Org.Chea. 45:5364-5370 (1980年) の手限に従って以下のように掲製された:すなわち、 Union Carbide 社から入手した平均分子量 11000グルトンの線形モノメチルPEG(1.5mmole)をまず10mlの塩化メチレン内で溶解させ、次に1.8 ml(22.2mmole)のピリジン及び6.0 g(31.6mmole)のpートルエン・スルフォニル塩化物を加えた。フラスコは窒素でフラッシングし、反応混合物は一晩室温で撹拌した。混

合物を約5 Mまで濃縮し、生成物を75mのエチルエーテルで 沈設させた。沈設物を収集しエーテルで洗浄した。生成物 (mPEGトシル化物) は、エタノールから再届出された。

20㎡のジメチルホルムアミドの中にmPEC-トシル化物 (約1.5mmo le)を溶解し、2.5 g (17.0mmo le)のカリウムフタルイミドを加えた。 4 時間、窒素下の遺流で溶液を加熱した。形成した沈設物をみ適してとり除き、ろ液を 300㎡のエーテルに滴下して生成物を沈設させた。沈設物をみ適してエーテルで洗浄した。30㎡の増化メチレンの中で生成物を懸濁させ、0.5 時間撹拌した。不溶性の不純物をみ適してとり除き、生成物 (mPEC-フタルイミド)をエーテルで沈設させた。次に、15㎡のエクノール内にmPEC-フタルイミド (約1.1mmo le)を溶解させ、20㎡(41.2mmo le)のヒドラジン水和物を加えた。混合物を一晩遺流させた。反応混合物を窒温で冷却し、生成物をエステルで沈設させた。

沈設物はろ過により収集し、25㎡の塩化メチレン内で再度 懸濁させた。不溶性の不純物をろ過して取り除き、エーテル で沈殿させた。この沈殿物、mPEG-11000 アミンをCH₁Cℓ₁ 内で懸濁させ、ろ過し、エーテルでさらに2回沈殿させた。 2回目に、この沈殿物は塩化メチレン中に完全に溶解できた。

 煤させた。生成物の収量は 200mであった。

次に■PBG-NHCO(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>COOHを、 PBG \* 7000のため前述したようにジシクロヘキシルカルポジイミドの存在する中でN-ヒドロキシスクシニミドと反応させた。結果として得られた生成物は、ここでは PBG"-11000 と呼ばれる。

#### B. CSF-1の積製と再生

SCSF / N ∇ 3C ∇ 158 遺伝子を含むプラスミドpJN653 (かかるプラスミドは1987年11月12日付でATCC第 67561号として供託されている) で形質転換された大陽菌株HM22を、6.5 g / ℓのグルコース、2.2 mMの MgSO4・7H±O、95 MMの FeSO4・7H±O、及び26 mg / ℓのチアミン・HCℓの無菌付加を伴い、10というOD 1.0 mmに達するまで30℃で、96 mHの(NH4) ±SO4・28 mHのKH±PO4・4 mMのクエン酸 Na3・2H±O・1、7 mℓ / ℓのTK9(30 mMの2nSO4・30 mMのMgSO4・1 mMのCuSO4)を含む基本培地の中で10リットル入り発酵槽内で成長させた。次にカザミノ酸を2% m/v、まで付加した。培養温度を37℃にまで上昇させることにより、CSF-1表現を誘発した。4時間後、680 mmでの吸収率は79に達した。

超胞を 5 倍の濃度で収穫し、 Dorr-Oliver接終交差流微孔性 5 過を用いて pH 8.6 で 5 mHの EDTA10 体積に対し分別 5 過した。 超胞を Hanton-Gaulin の 高圧機械式 細胞 ホモジナイザー の中に 7500 psi で 3 回通過させることにより分析した。 0.1%(v/v)まで 1-

このホモゲネートを、63%(w/v)のスクロース (しょ焼)

合む再生用緩衝液の中へDEAEープールを希釈させることによ って、 CSF-1を再生した。 4 ℃で30時間 CSF-1を再生さ せた。再生された CSF-1のpHを次に、8.5%のリン酸溶液 を用いて 6.8 に調整した。その後、 15000×8で10分間違心 分離により溶液を清澄させ、10mMのリン酸ナトリウム、25mM のfris(pH6.8) 内で予備平衡化された5×4 cmのDEAEセファ ロースカラム上に装入した。かかる緩衝液 300㎡でカラムを 洗浄し、次に同じ緩衝液系内で 700 m2 ,0 ~0.6 Mの塩化ナ トリウム勾配で溶離させた。 CSF-1は、約120mH の塩化ナ トリウムで溶離した。次に、1Mの最終機度に連するまで95 蛇のBEAEプールに対し硫酸アンモニウム14Mの原料(ストッ ク)、pH7.0)を加えた。次に Nalgeneの0.45ミクロンのフ ィルターを通して CSF-1をろ過し、発熱物質が除去された 1.5 Mの硫酸アンモニウム、0.1 Mのリン酸ナトリウム (pB 7.0) 内で平衡化された21.5×150 mの Bio-Rad ISK フェ ニルー5−PWカラム上に装入した(4℃で)。カラムをか かる装入用緩衝液2ペッド容積(bed volume)で洗浄し、次に、 破酸アンモニウム機度が 1.5 Mから 0 Mに減少しエチレング リコール濃度が 0 ~ 6 % (v/v)から増加した45分の勾配を用 いて、0.1 Mのリン酸ナトリウム(pH7.0)で溶離させた。 全ての作業は、基本的に発熱物質の無い条件の下で4℃で行 なわれた。 CSF-1は、30%のエチレングリコール内で約 0.6 Mの硫酸アンモニウムで溶離した。次に、 150mMの填化 ナトリウムを含む10mMの Hepes機街液(pH 7.5)内へ CSP-1を広範に透析させ、その後、Hillexの0.45ミクロンのフィ

溶液を付加することによって25%のスクロースにした。9000×8、1リットル/分及び4~6℃での連続流ディスクスタック遠心分離(Hestphalia SB7)により細胞デブリから不溶性クンパク質分函(屈折力ある物質)を分離した。温潤な沈殿物を50:50(w/v)で競イオン水と混合し、-20℃でアリコート内に保存した。

屈折力ある物質の懸濁物25グラム (約 390mのタンパク質) を、25mHのTris, 10mHのリン酸ナトリウム緩衝液(pH8.4) 、 1 mKのエチレンジアミンテトラ酢酸(EDTA)及び4 mKのジチオ スレイトール(DTT) を含む 8 Mの尿素 250 dの中で可溶化し た。室温で2時間置いた後、15分間 15000×gでの遠心分離 により溶液を清澄させた。次に、25mMのTris, 10mMのリン酸 ナトリウム緩衝液 (pE7.0) を含む 6 Mの尿素内で平衡化さ れた5×8mのDBAB-セファロース(Pharmacia) カラム上に、 可溶化した CSF-1の 150㎡のアリコートを装入した。カラ ムはlakのDTTとlahのBDTAを含むよう変更された上述の 溶液 1 ベッド容積(bed volume)で洗浄し、次に、洗浄緩衝液 内で0~0.6 Mの塩化ナトリウムの1.4 リットルの塩勾配で CSF~1を溶離させた。 CSP-1は、約0.06Mの塩化ナトリ ウムでピーク溶離を示した。次に残りの90世の可溶化された 屈折力ある物質を、同様のやり方でDEAE-セファロースカラ ム全体にわたり純化させた。組合わせた CSF-1プール(165 M) は、約50%の純度で約 250mのタンパク質を含んでいた。 次に、4℃に予め冷却された50mMのTris(pH8.5) , 5 mMの EDTA, 2 mMの還元グルタチオン、1 mMの酸化グルタチオンを

ルターを通してフィルター該密した。

約50 町の精製SCSF/N∇3C∇158 CSF-1を得た。90%以上の最終 CSF-1生成物が SDS-PAGE上で単一の種として移行し、同じ生成物は、アセトニトリル/TFA内でRP-HPLCにより分析した場合約96%が単一種であった。比活性は約1.6-1.7×10<sup>4</sup> 単位/12であった(単位は、CSF-1 依存型細胞系を用いて単位当量を形成するコロニーとして決定され、クンパク質濃度はA110 mを用いて決定され、0.6 という消衰係数はアミノ酸化合物の決定から見積られた)。この比活性は、純化された天然のMia PaGa CSF-1 のものよりも大きくはないにせよ、少なくとも同等である。しALアッセイにより決定される、再生され続化された CSF-1 生成物のエンドトキシン(内毒素)合有量は、 CSF-1 1 mg あたり0.5~1 ngであった。

同様の要領で、欧州特許公報第 0272779号に記述されているようなSCSF/N  $\nabla$  2C  $\nabla$  150をコード化する DNAから P  $_{\rm L}$  プロモータの制御下で生産された大嶋密タンパク質を、同様に再生させ純化させた。大陽関を形質転換するのに用いたベククーは、N末端  $_{\rm glu-glu}$  を欠失した CSF/N  $\nabla$  2をコード化するため適当なCSF-17ベクターの切除された $_{\rm Hind}$   $_{\rm G}$   $_{\rm GSL}$  X1 DNA に対し適当な合成フラグメントを置換することにより調製された。

#### C. <u>CSF-1に対する PEG\* -7000の接合</u>

第B節中の CSF-1 タンパク質 (SCSP/N▽2C▽150) を、 100mMの NaCl を含むpH 7. 2 の10mMの Hepes 提街液の媒質内

に透析させた(1 18のタンパク質/虻)。 PEG\* -7000を急 速に少量の水の中に溶解させ、直ちにタンパク質溶液に付加 し、これを反応中連続的に撹拌した。 CSF-1 2量体に対し 3 倍から30倍のモル過剰分の PEG\* -7000を用いた。反応は 20℃で約30分、4℃で約3時間で完了した。

サイズ除外HPLCで試料を分析した。第3A図は、実験に先 立っての誘導体化されていないrCSF~1(SCSF/NV2CV150) 試料のクロマトグラムを示している。第3B図は、20℃で30 分間 PEG\* -7000の5倍のモル過剰分で誘導体化された後の 同じ CSF-1 試料 100mクロマトグラムを示している。

Stanley, R.及びGuilbertの方法、J.Imm.Methods 42:253 -284(1981年) に従って行なわれた放射線免疫検定法は、第 3 B 図に見られる最初の3つの主要な吸収ピークがrCSF-1 を含んでいることを確認した。表」を参照のこと。

分画30.32,34,36,37,38,39,41及び42も同様に、本 毒にその間示が参考文献として内含されている Moore他、J. | Immunol. (1983年) 131:2397及びPrystowsky他 Am. J. Pathol. (1984年) 114; 149 により記述されているマウス骨階検定法 を用いて、生物活性について分析された。表1が、結果を示 している.

ば完全なRIA免疫反応性を保持していたからである。 D. CSF-1に対する PEG"-11000 の接合

1988年6月29日に公開された欧州特許公報第 0272779号の 中に記述されているように構成されたベクター内でのPェブ ロモータの制御下での大腸園内のSCSF/CV150をコード化す る構成物の発現の後、生物活性あるタンパク質を精製し再生 した。使用した窗株は、プラスミドO/B, pPL CSF-17 asps。 /C▽150 (ATCCNa67.389) で形質転換された大陽菌 A 溶原、 DG116 であった。タンパク質は、単量体不溶性形態で細胞内 で生産され、PCT公報第 HO 88/08003 号 (前述) の中に 記述されているように乾化され再生された。

100mHの NaCl を含むpH7.2の Hepes級街液の中に、タン パク質】最あたり1窓の割合で、この純化 CSF-1を合計2 ■透析した。 PEG" 11000 を少量の水の中で急速に溶解させ、 タンパク質溶液内に適ちに加え、これを反応中連続的に撹拌 した。 CSF-1 2 量体に対して PEG" ~11000 の 8 倍のモル 過剰分を用いた。反応は20℃で30分で完了した。この CSF-1 は、SCSF/N∇2C∇150と PEG\* -7000の反応ときわめて類 似した形で、 PEG" -11000 と反応した。表『が示している ように、穏やかなPEG化(2量体1つあたり1~2)はこ こでも生物活性に対しわずかな影響しか及ぼさなかったが、 一方高度に変更されたプールの活性は署しく低下した。

麦

PEG\* -7000での誘導体 クローン: SCSF/N ♥ 2C ♥ 150

#### 生物活性

| 分函# a | 台 台       | RIAI       | <u>比 事 * </u> |
|-------|-----------|------------|---------------|
| 30    | 0         | 215000     | 0             |
| 32    | 51900     | 288.000    | 0.18          |
| 34    | 175.100   | 576,000    | 0.30          |
| 36    | 210,700   | 454000     | 0.46          |
| 37    | 522000    | 886000     | 0.59          |
| 38    | 809300    | 445000     | 1.82          |
| 39    | 660.000   | 348000     | 1.90          |
| 41    | 1281.000  | 800,000    | 1.60          |
| 42    | 1.048.000 | >1,000,000 | ND            |

- a. 分画は、約1000RIA U/Mまで希釈した後に検定された。
- 単位(ユニット)数/ゼ
- 2. 生物活性比一生物検定をRIAで除したもの。

#### ND 湖京せず。

表しの結果及び以下の結果をみると、未反応のrCSF-1及 び、誘導体化されたrCSF~1の最小分子量ピークがほぼ完全 な生物活性(実験誤差内で)を保持したことがわかる。より 大きい種は、はるかに小さい残留生物活性を保持した。PEG\* -7000との反応は、明らかに CSF-1の放射線免疫検定(RIA) 反応性に著しい影響を及ぼさなかったが、これは、分割され ていない誘導体化されたrCSF-1がタンパク質1殴あたりほ

#### 妻 Ⅱ.

PEG" -11000 及び PEG\* -7000でのrCSF-1の 誘導体化の比較

<u>PEG化の範囲</u> PEG \* 7000生物活性% (誘導体化されていない SCSF / N V 2G V 150と比 11000生物活性% で∇150と比較した 20▽150を比

校した場合) 多 数 0 - 20 8 -11

CSF-1 2 量体 1 つあたり 1 ~ 2

100

90 - 100

1 SEC-HPLC及び SDS-PAGEにより計測された見かけの固有 分子舞から見積ったもの。

第4回は PEG"-11,000で誘導体化されたrCSF-1(SCSF/ C▽150) 8 図のサイズ除外HPLCクロマトグラムを示している。 図中に示されているようにプールされた穏やかに誘導体化さ れた分画は、基本的に完全な生物活性を保持し、サイジング 時点で 80000グルトン又選元されない SDS-PAGE上で 45000 ダルトンの見かけの分子量で移動することがわかっている。 この分画は、約20%の全体的収量で回収された。

これら2つの技術により見積られた PEG-CSF のサイズの 差異は、その他のものにより行なわれた観察と一貫している。 PEGは、SDSと結合するタンパク質の能力を変え、 SDS -PAGE上での移動度に影響を及ぼすことができる。又、PB Gは、カラムマトリクスとの疎水性根互作用などによってサ イズ除外見積りにも影響を及ぼしうる。

リムルスアメーバ機細胞リゼイト(LAL) 検定法により検定 されたこの試料の内毒素レベルは、 280mm (Azeo 単位) の

タンパク質で1吸光単位あたり1ng未満であることがわかった。(LAL検定法は、Associates of Cape Cod Inc., Hoods Hole, MAから入手可能なPyrotellブランドについての製品カタログ(1982年)により記述されている:又これはWatson他(eds) 「エンドトキシン及びリムルスアメーバ機相胞リゼイトテストによるその検出」、エンドトキシン基準及び経口外投与策でのリムルスアメーバ機相助リゼイトの使用に関する国際会議機事長、Alan R.Liss Inc., ニューヨーク(1982年)及びLevin他(1964年)Bull Johns, Hopkins Hosp., 115: 265によっても記述されている)。

#### E. CSF-1に対する PBG\* - 4800の接合

PEG \* ~ 4800とクローンSCSF/C $\nabla$ 150からのrCSF-1と反応させるために、 PEG" -11000 の場合と同じ条件が用いられた。 CSF-1をうまく誘導体化し、現やかに誘導体化されたプール(1つ又は2つのサイトにて)は基本的に完全な生物活性を保持した。

## F. <u>ラットにおける未修館 CSF-1とPEG化された CSF-</u> 1の泉理動態

平均体重が 161gの3匹の鍵のラット(Charles River Breeding Labs, Wilaing(on, NA)に対し、第8図に示された前述のSCSP/CV150クローンからの PEG" -11000 誘導体化された CSF-1の羽やかに誘導体化された分画を体重 1 kg あたり1 kg の割合で、尾の静脈内に注射した。留置カテーテルにより血数試料を収量し、RIAにより CSF-1の力価を測定した。0分、30分及び 120分の時点で尿試料を収集し検定した。

プロッティング法は、かかる方法により検出されたrCSF-1 抗原が見かけ上無傷で2量体でありかつ、注入された物質と 同じサイズを有することを確認した。

## <u>64 1</u>

第2の結合方法による活性化されPEG化された CSF-1 の調製

#### A PEGエステルの規製

#### 1. mPEG-5000のカルボキシメチル誘導体を調製した。

ベンゾフェノンナトリウムから精製されたばかりのテトラ ヒドロフラン(THF) 約20配中に0.64gのナフタレンの溶液に 対して0.15gのNa を加えることにより、ナトリウムーナフ タレンを調製した。平均分子量5000のモノメチルポリ(エチ レングリコール)(「mPEG5000」) をPiOsの入った真空乾燥器 の中で一晩乾燥した。50mlまでの乾燥THF(精製されたば かりの) 中に2.5 gのmPEG5000の溶液に対してNa ーナフタ レン溶液を滴下した。過剰を示すべく溶液内に緑色が持続し た時点で、塩基の付加を止め、1.2 mlのBrCH2COOCH を滴下 した。緑色は消え、混合物は曇った。この混合物を一晩室温 で撹拌した。曇った混合物を、約70㎡の低温エーテルの入っ たフラスコに注ぎ込んだ。真空ろ過により沈殿物を収集し、 エーテルで洗浄した。乾燥した固体を75㎡の1MのNaOH内で 溶解させ、室温で2.5時間撹拌してメチルエステルを加水分 解した。RCLを加えてpHを約3に調整し、溶液を回転式蒸発 器で濃縮させた。残留物をCH,CL,内にとり込み、約1時間 撹拌した。不溶性物質をろ過して除去し、溶液をエーテル内

グリコシル化された 522アミノ酸前駆物質(LCSF)から生じる 哺乳動物の細胞(COS) 内で発現される誘導体化されていない rCSF-1とrCSF-1を用いて、付加的なデータも収集した。 未修飾の CSF-1を用いた実践においてラットの平均体重は 178gであり、未修飾 CSF-1を体重1㎏あたり 125㎏の割合で注射した。その他の条件は全て同じであった。

第5回は、修飾及び未修飾 CSF-1タンパク質の血液浄化 の時間的推移を比較している。血炎曲線の下の面積で用量を 除することにより全身浄化値が計算される。このデータによ り、血液中の誘導体化されたrCSF-1の全身浄化値は、誘導 体化されていないrCSF-1の3.84紀/分/㎏に対し、 0.302 MI/分/似であることがわかる。このことはすなわち誘導体 化されていないクンパク質に比較した場合誘導体されたタン バク質の海留時間が12.7倍延びていることを表わしている。 第6図は、誘導体化された CSF-1(SCSF/C▽150) の注射か ら 120分後のラットの血漿のサイズ除外HPECを示している。 この図によると、血漿内のRIA検出可能なrCSF-1シグナ ルの静脈内注射から2時間後の見かけのサイズが43-80kdで あったことがわかる。この観察は、薬理動態の実験(120分で) において測定されたRIAシグナルが無傷の PBG-rCSF-1 及びrCSF-1を表わしていることを示唆している。Burmette 技法 (1981年) 、Anal. Biochem, 112: 195-203 による(CSF1 フラグメントを検出することのできる組換え型 CSF-1とそ れに続く \*\*\* 1 タンパク質Aに対する抗血液を用いて開発さ れたもの) 尿及び血漿の非違元 SDS-PAG ゲルのウェスタン

に注ぎ込んだ。真空ろ過で固体を収集し、これをエーテルで洗浄しP:0.6上で真空乾燥器内にて乾燥させた。こうして、望まれたカルボキシメチルaPBG-5000酸が生み出された。この酸を満定して、完璧な変換が起こったことを立証した。さらに大きな規模でカルボキシメチルaPBG-5000の調製をくり返した。沈殿物を収集し乾燥させた。収量は8.5 g。満定は約102%の酸を示した。かかる実験についての参考文献はBuck-mann他、Makromol.Chem.182:1379 (1981年) である。

# 2. カルボキシメチルaPEG-5000のパラーニトロフェニルエステルを掲載した。

3 配の CHC 2 、の中に合計 1 g のnPEG - 5000酸(2×10・4 モル)を溶解させた。この溶液に対して、0.28 g の P - ニトロフェノール(2×10・4 モル)を加えた。溶液は薄黄色になった。次に 0.041 g のジンクロヘクシルカルボジイミド(OCC)(2×10・4 モル)を少量の CHC 2 、内に溶解させ、室温でPEG - 酸溶液に滴下した。約10分間撹拌した後、2 ロのCHC 2 、混合物を10 配の0.01 Mのリン酸塩緩街液(pB 7.0)に加えた。P - ニトロフェノール陸イオンの 400nmにおける吸光度は 0.02443であった。5 N のNaOIIを加え、A \*\*\*・を0.5847にまで増大させた(エステルの%は以下の公式で計算して58.2%である:

約3時間の反応後、14の CHC & , 混合物を 1.0 配の0.01 Mリン酸塩 (pH7.0) に加えた。 A... は0.2238であった。

特表平3-503759(17)

50 A の 5N NaOHを加えたところ、 A 🐽 は 1.154で80.6%の エステルを生み出した。

1つの沈殿物、ジシクロヘキシル尿素が現われ、グラスファイバフィルターを通してこれをろ過してとり除き、 CHC 2, で乾燥させた。約 300 kd の無水エチルエーテルを加えることによりエステルを沈殿させた。3 時間混合物を沈殿させ、次にガラスフリットを通してろ過させた。次に CHC 2, 内で沈殿物を再度溶解させ、約 100 kd のエチルエーテルで再度沈殿させ、中ガラスフリットを通してろ過させた。少量の湿った固体を0.0 i Mのリン酸塩緩衝液、pH 7.0 内で溶解させた。A \*\*\*\* は0.0240であった。50 kd の5N NaOHを付加すると、A \*\*\*\* は3.330まで増加した (エステル%は99.3であった)。

主沈殿物を真空乾燥器内で一晩乾燥させた。この沈殿物が入っていたフラスコを水で洗浄し、残留物を凍結乾燥させた。次に、pR7.0で2 pR2.00.01 pR3.00 p

合計 1.5 吸の凍結乾燥された残留物を、1.0 配の0.01 Mのリン酸塩 (pH 7.0) 内に溶解させた。吸光度は0.0680であった。合計50以の5N NaOHを加えると、A... は1.106(エステル%-93.9) であった。主要沈殿物からのフィルク上の残留物を水で洗い、週末をかけて凍結乾燥させた。 重量は 131 吸

#### 64 II

第3結合 (連模) 方法による、PEG化された CSF-) の 題製

#### A 活性化されたPEGエステル(PEG-PNP)の調製

低温度のジオールしか含まない平均分子量10000 のモノメチルPEG (m-PEG10000; Union Carbide社) 25グラム (2.5 m.mole)を 500 般入りの 3 つ口丸底フラスコ内で 250 般のCH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 中に溶解させた。 5 グラム (25m.moles) のp ーニトロフェニルクロル境酸塩(PNPーchloroformate)と 3 グラム (25maole)のジメチルアミノピリジン(DMAP)を付加した。混合物を窒紫下で室温で一晩提拌した。反応混合物をろ過してのDMAP-HCl を除去し、 100 般まで濃縮させた。濃縮溶液を提拌しながら1 リットルのエーテルに付加した。租焼精ガラスフィルター上で沈段物を収集した。次に沈設物を約1 時間が400般の塩化メチレンと共に撹拌し、次にろ過して約 100 般になるまで濃縮した。溶液を1 リットルのエーテルに付加することによりPEGエステルを再度沈設させた。グラスファイバーフィルタを用いて沈設物を収集し、真空乾燥器内で乾燥させた。収量は17.5グラムであった。

生成物を p ーニトロフェニル炭酸塩の含有量について検定した。10 m2 の 0.1 M リン酸ナトリウム (pH B) の中に10.3 ms (1.03×10<sup>-1</sup> モル) を溶解させた。 400 nm での吸光度により、遊離又は未反応 p ーニトロフェニル (PNP) 不純物を選定した。初期 A \*\*\*。 は 0.37 であった。 1.0 m2 の PEG - PNP に対し50 マイクロリットルの5N NaOH を加えたところ、存在する全ての

のふわふわした白色粉末であった。少量を0,01Mのリン酸塩、pH7の中に溶解させ、A.o. は0.0859であった。50៧の5R・NaOHを付加した時点でA.o. は0.6794であった(エステル87.4%)

エステルの構造:

#### B. CSF-1 (asps,SCSF/C∇150)のPEC化

前述の<u>パラーニトロフェニルエステルを、以下のようにして例</u>1に記されている asps。SCSF/C∇150の再生タンパク質とカップリングさせた。

rCSF-1 (1 ms/mlの割合で 200m) を、 100m10 NaCe を含む20m10 Hepes緩衝液 (pH7.2) 内に透折した。合計 0.8 ms0m25-ニトロフェニルエステルを少量の水の中に溶解させ、この溶液 250m26 を直ちにSCSF/C $\sqrt{150}$ 1 に加えた。 4 時間20 ms27 で接合を行ない、サイズ除外ms4PLCで試料を分析した。 穏やかに誘導体されたms6CSF-1 (CSF-1 1 つあたり 1 ms7 以 2 の PE ms6分子に相当するもの) は、マウス骨髄で検定したところ基本的に完全な生物活性を保持していた。

反応を、2重ビームの Bewlett-Packard分光計内のキュベット内で行なう場合、パラーニトロフェノール除イオンの放出を監視することができ、こうしてカップリング反応は、一定の与えられた量の放出が起こった後再現可能な形で停止させることが可能となる。

エステルは加水分解され、 $A_{***}$ 。は2.06であった。秤量された全ての生成物(10.3 mg)が PEG-PNP であったならば(すなわち遊離 PN Pが全く存在しなかった場合)、理論上の最大 $A_{***}$ 。と呼ばれる $A_{***}$ 。=1.85を有する $1.03\times10^{-4}$ モル/リットルの PN Pが放出されただろう。

従って秤量された物質の $\frac{2.06-0.37}{1.85} \times 100 = 91\%$ が実際に

NaOH後のA.co - NaOH前のA.co ×100 = 理論上の最大A.co

$$\frac{1.78 - 0.157}{1.82} \times 100 = 89\%$$

#### B. PEG化された CSF-1(SCSF/N∇C∇158)の調製

基本的に例1に記述されているとおりに CSF-1を生産した。 CSF-1を0.05 Mのホウ酸ナトリウム (pH 9.0) の中で 約10 my / w まで CSF-1を機縮させた。例1、A部から固体 として得られた PEG-PNP 5 msを CSF-1 1 成につき付加した (約1:1 Mの比率)。反応を2時間室温で続けた。

NaCl を、約5 Mの最終機度(飽和)に至るまで反応混合物に付加し、フェニルセファロース(Pharmacia Fast Flow High Substitution)カラムに高塩混合物を装入した。装入さ

れたiOsのタンパク質について約1 成のフェニル・セファロースが適当であった。0.1M Tris, pH8.5内で1.2 から 0 Mの 酸酸アンモニウム勾配でカラムから CSF-1 を溶解させた。Coomassie-染色された非環元性 SDS-PAGEにより分属を分析し、 NFS60生物検定での生物活性を測定した。結果は表別に示されている。プラスは、試料中の異なる CSF-1 複合体の 相対量を示している。生物活性データは、3 回の検定の平均である。

<u>表 耳</u> <u>PEG-CSF - 1 複合体の生物活性</u>

| 分百     | 存在する     | CSF -       | i複a            | 全体 | 生物活性(11/18          |
|--------|----------|-------------|----------------|----|---------------------|
| #PEGs/ | CSF-1 0. | 1.          | 2.             | 3  |                     |
| i      | + + + +  |             |                |    | 1.4×10*             |
| 2      | +++      | ŧŧ          |                |    | 1.4×10*             |
| 3      | ++       | +++         |                |    | 8.1×10 <sup>7</sup> |
| 4      | ŧ        | ++++        |                |    | 5.7×10'             |
| 5      | +        | ++++        |                |    | 6.1×10°             |
| 6      |          | ++++        | 1              |    | 7.3×10°             |
| 7      |          | +++         | +              | 4  | 8.3×10°             |
| 8      |          | ++          | ++             | ,  | 9.3×10°             |
| 9      |          | ŧ           | <del>1</del> † | 11 | 6.4×10'             |
|        |          | <u>63</u> [ | <u>v</u>       |    |                     |

A. <u>PEG化された CSF-1(SCSP/N∇3C∇158) の掲製</u> SCSF/N∇3C∇158遺伝子を含むpJN653で形質転換された大 場関株H922の増殖及び収量は、例1において記述したとおり

する主要な PEG-CSP - 1 種を含んでいた。少量の未嫁给CSF-1及びさらに高度に変更された CSF-1 (約10%) がプールされた生成物の中に残っていた。サイズ除外クロマトグラフィ(SEC) プール1及び2の特徴づけは、以下の表Ⅳ及びVに示されている。

表 12.

| 試 料       | <u>A 2 8 0 单位</u> | 収量 (%) | エンドトキシン (上述<br>のようなLAL) (タンパ<br>ク質wあたりのng) |
|-----------|-------------------|--------|--|
| 未修飾rCSF-1 | 40.0              | 100    | 0.14                                       |
| プールI、SEC  | 12.2              | 30     | N D *                                      |
| プール2. SEC | 6.2               | 15     | 0.43                                       |
| *行なわず     |                   |        |  |

## 

| 」依存型<br>武 | RIA(前述のと<br>おり)(「単位」<br>/A:•o単位) | 生物検定(CSF<br>-1枚存知<br>起系使用)(単位<br>位/Asse | 生物検定(CSF<br><br>細胞系使用)<br>(単位/188) |
|-----------|----------------------------------|---|------------------------------------|
| 未修飾rCSF1  | 1 × 10 *                         | . 1 ×10*                                | 1.5×10°                            |
| ブール2、SEC  | 2.7×10°                          | 1.1×10*                                 | 1.6×10°                            |

#### B. PEG化されたCSF-1(SCSF/N∇3C∇158)の薬理動態

PEG化された CSF-1とされていない CSF-1の両方についての用量が 6 w/kgである点を除いて、本例の第A部で記述されている CSF-1と PBG-CSF-1の3匹のラットにおける平均静脈内浄化を見積るために、例1に記されているものと同じ条件が用いられた。

第7図は、静脈内注射後の時間数と3匹のラットの血液か

であった.

次に屈折体懸濁物を、同様に例 1 に記されているとおりに可溶化し、再生し精製させた。最終比活性は、 CSF-1 依存型細胞系統について行なわれた CSF-1 生物検定において約 1.5×10° 単位/数であった。

10mHの Hepes報街液 (pH 7.5) 及び 100mHの NaCe 中で 2.6 mg/成の濃度で、上流の再生された CSF-1 40mgを20℃で投搾しながら保湿した。 200mlの精製水内にPEG"-11,000を溶解させ、 CSF-1 2 景体に対して PEG"-11000 の11倍のモル退制分で CSF-1 溶液に直ちに付加した。 (PEG"-11000 は約55%加水分解されておらず、活性であった。 30分の保温の後、1 Mの原料 (ストック) 溶液から PEG"-110001モルにつき2モルのェーアミノカプロン酸塩を加えて、反応を停止させた。 Amicon Centricon-30遠心分離により試料を6 Mtまで濃縮させ、3 回の同じ2 mt装入ランでサイズ除外 MPLCにより純化させた。使用したカラムは、0.2 MのNa, HPO。/NaH, PO。 緩衝液 (pH 7.0) 内で平衡化された Bio-Sil® TSX-250, 600×21.5 mm (BioRad)であった。

3回の試行における穏やかにPEG化されたタンパク質のAxx, ピークをプールし (プール1,SEC)、最終的な2 粒体積まで濃縮させ、これを同じカラム上で再注入させた。活性のPEG化された分画をプールし濃縮させた。

出発物質の15%を占める最終プール (プール2、SEC)は、 未修飾 CSF-1 の初期生物活性の約 100%を有する 6 mgのCSF -1 から成り、 SDS-PAGE上で約45 k の見かけのMr で移動

らの CSF-1 の相対的憑度の関係を表わす曲線を示している。 浄化は、PEG化された CSF-1 については約0.63 ml/分/ kgでありPEG化されていない CSF-1 については7.50 ml/ 分/kgである (5分に対し3時間) ことがわかった。このこ とは、PEG化された分子について血液内平均滞留時間の約 12倍の増大を表わしている。

#### <u>₩</u> ∨

PBG/CSF ~1接合体の複酸アンモニウム分別

A. <u>小規模</u> OPEG-CSF-1(未接合 CSF-1), 1PEG-CSF-1 (CSF-1 1モルあたりPEG 1モル), 2PEG-CSF-1 (CSF-1 1モル あたりPEG 2モル)、3PEG-CSF -1 (CSF-1 1モルあたり PEG 3モル)及び4PEG-CSF -1 (CSF-1 1モルあたりPEG 4 モル)を含む10世の反応混合物は、タンパク質1 世あたり 約1 転であった。約1.3 Mまで、固体(NHA) 1804 を付加した。 沈殿物を形成させ、10000rpmで10分間違心分離により除去し た。沈殿物(ペレット)を貯え、約1.4 Mで濁るまで上遺み に対し (NH.):SOzを加えた。沈殿物を遠心分離でとり除いた。 この手順を続行し、約1.5 . 1.6及び1.7Mで付加的な (NH.),SO.カットを行なった。 0.1 MのTris pH8.6内で沈殿 物を再度懸濁させた。沈殿物の SDS-PAGE分析は、1.7 Mの (FH.), SO.の沈殿物における未接合 CSF-1の濃縮及び1.5 及び 1.6 M の沈殿物における1PEG - CSF - 1種の濃縮を示し た。IPEG-及び3PEG-CSF-1も存在していたものの、1.4 Mの沈設物の中での優占種は2PEG-CSF-1であった。表VI

は、 Coommassie 染色された非選元性 SDS - PAGEにより分析された場合の、増大する  $(NH_*)_*SO_*$  液度の沈穀物 (ペレット) 内のさまざまな CSP-1 の相対量を示している。 CSP-1 複合体を1種以上含む分画の反復的  $(NH_*)_*SO_*$ 分別の結果、基本的に純粋な未接合 CSP-1 及び1PBG-CSF-1 が得られた。この反復は同様に、ほぼ純粋な2PEG-CSP-1 又は3PEG-CSF-1 を生産するためにも用いることができる。

表 VI

PEG-CSF - 1接合体の硫酸アンモニウム分別

| <u>分</u> | 存在する | CSP - 1_18 | <u>合体(#PE</u> | Gs/ CSF-     | 12 置体) |
|----------|------|------------|---------------|--------------|--------|
|          | 0    | 1          | 2             | 3            | 4      |
| 1. 3 M   | +    | +          | +             | <del>}</del> | 1      |
| 1. 4 M   | +    | j.         | 1 +           | ł            |        |
| 1. 5 M   | 4    | ++++       |               |              |        |
| 1. 6 M   | +    |            |               |              |        |
| 1. 7 M   | ++++ |            |               |              |        |

#### B 大規模

#### VI VI

PEG化されたCSF-1(SCSF/N∇3C∇158)の生体内効力: 組図感染モデル

例句に記述されているSCSP/N∇3C∇158、例面に記述されているとおりに調製されたPEG化されたSCSF/N∇3C∇158 又は食塩水(対照グループ)を、5匹のマウスから成るグループに対し第1日目に(致死量の大腸菌SM18に感染させる前の日)腹腔内注射した。2つの CSF-1 用量グループ(マウスー匹あたり10㎏と50㎏)を用いた。第0日目に、致死量(5×10° 紀胞)の大腸菌SM18を全てのマウスに腹腔内注射した。生きのびたマウスの数を5日間にわたり追防調査した。結果は下衷に示されている。

#### 

#### 経過日散別の生存マウス数

|            | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | (日日) |
|------------|---|---|---|---|---|---|------|
| 対照 (食塩水注射) | 2 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |      |
| 未修飾 CSF-1  |   |   |   |   |   |   |      |
| 10 με      | 3 | 2 | 2 | 2 | 2 | 2 |      |
| 50 48      | 3 | 3 | 3 | 3 | 3 | 3 |      |
| PEG化 CSF-1 |   |   |   |   |   |   |      |
| 10 pr      | 2 | 2 | 1 | 1 | 1 | ì |      |
| 50 cm      | 5 | 4 | 3 | 3 | 3 | 3 |      |

結果は、生存率に対するrCSF-1の用量依存型効果が存在 することを示している。変更 CSF-1と未変更 CSF-1の間 でのこの単一の実験における効力のわずかな差は、充分有意

#### 54 VI

PBG-1L-2接合体の硫酸アンモニウム分別

#### A. アミドリンカーを有する PEG-IL-2接合体

基本的に1988年11月17日に公示されたPCT特許公報第RO.88 / 08849 号に記されているように生産され続化され、基本的に米国特許第7.786,106号に記述されているようにPEG化された約12 mgのILー2を、1 mgの1.04 Tris pH 8 内で再度懸濁させた。溶液が濁るまで固体の(NHz) SO.を付加した。試料を12分間12000 rpmで速心分離した。試験物 (ベレット)を0.1 MのTris pH8.6内で再度沈殿させた。例Vに記述されているように(NHz) SO.分別を統行し、再沈殿した沈殿物 (ベレット)の SDS-PAGE分析は、未接合 IL-2を接合 IL-2から分離できることを示していた。さらに、CSF-1について例Vに記述されている結果と同様に、1PEGに対して複合された1L-2について機縮された分画が得られた。特定の複合体について機縮された分画の再循環が、結果としてほぼ統粋な複合体をもたらすものと予想される。

#### B. ウレクンリンカーを有する PEG-IL-2接合体

1989年 i 月20日に提出された同一所有権者の同時保護米国特許出願第 号に記述されている手順により、 PEG-IL-2を得た。ここで記述するウレタンリンカーを介して PEG部分をIL-2に付着させた。基本的に例 VI 第 A 部及び例 V に記述されているとおりの (NH,) SO, 沈酸の結果、さまざまな PEG-IL-2 接合体の分別が得られた。

なものではない。 CSF-1のPEG化は、このプロトコルに より検知された効力を減少させず、又、当該実験において観 察可能な薬物依存型毒性を増大することもなかった。

#### 64 VI.

#### 抗腫瘍効力についての接合 CSF-1の生体内試験

A Heth (メチオニン) A肉腫モデル

7日前にHeth A 肉腫を皮下移植したマウス(1 グループにマウス10匹)1匹1回あたり最高50㎏の用量で、PBG化された CSF-1を腹腔内、皮下又は静脈内(i.p., s.c., i.v.) 注射した。投棄計画は、使用された特定のPBG化 CSF-1調製により左右される。 CSF-1処置の開始以後14日間、腫瘍の大きさを追跡調査する。CSF処理されたマウス及び対照処理されたマウスにおける時間の経過につれての腫瘍の大きさの平均的変化を比較することによって、結果を評価する。★ (ΔTV ⇒単一のマウスグループ内の第0日目の平均腫瘍体積に対する指定の日における平均腫瘍体積の比)。

#### B. <u>B16転移モデル</u>

B16のネズミ黒色腫細胞系内の転移を防ぐためPEG化 CSF-1を用いた第2の生体内腫瘍モデルも同様に有用である。

0.2 × の Ca<sup>\*1</sup>及び Me<sup>\*1</sup>を含まない HBSS 内で懸濁された 1 -10×10<sup>\*1</sup> の腫瘍を、麻酔をかけていないマウスの尾の倒静 脈に接種する。腫瘍相胞の接踵後14日から21日目に、マウス を安楽死させ、創検する。創検の間、肺と脳を除去し、水で 洗浄して秤量する。次に肺をプアン溶液内で固定し、一対の 跡についての表面腫瘍小結節の数を解剖顕微鏡を用いて見極める。

例目に従って調製され、1-25×10°U/咳の潜在能を演学的に受容可能なエンドトキシンレベルを有するPBG化された組換え型ヒト CSF-1を用いる。 CSF-1は、実験毎に直前に凍結原料(ストック)から得たばかりのものであり、USPO.9% 食塩水内で注射直前に帯釈される。PEG化されたCSF-1は、使用される特定のPBG化 CSF-1調製に応じた計画に基づいて、静脈内、腹腔内又は皮下注射させる。使用される投棄レベルは、最高5 咳/㎏までである。非特異的で非治療的なタンパク質から成る除性対照としては、USPヒト血清アルブミン(HSA) 又は煮沸したPBG化 CSF-1を用いる。REG化 CSF-1は、 CSF-1活性を不活性にするため30分間煮沸される。

効力データは、PEG化 CSF-1が肺転移の中央飲を著しく波少させるということを立証している。

#### 53 IX

## PEG化 CSF-1を用いたCMV感染の生体内処置

亜致死量のサイトメガロウイルス(CMV) に感染させる 2 日前から始めて、異系交配の C D ー 1 マウスに、最高 400 m/kの用量で P E G 化 CSF - 1 を、腹腔内、静原内又は皮下注射する。投棄針画は、使用される特定の P E G 化 CSF - 1 の測製により左右される。マウスは、感染後 3 日目に安楽死させ、脾臓といった環的器官内のウイルス複製の範囲をプラーク測定法で評価する。結果は、 P E G 化 CSF - 1 での処置を

ンハンサー)として臨床医学及び獣医学の分野で有用である 可能性がある。

#### 51 X J

#### 創傷治ゆにおけるPEG化 CSF-1

移植されたゴアテックス管が侵入マクロファージ、線維芽 銀胞及びその他の結合組織細胞及びコラーゲン及びフィブリ ン沈若で一杯になる、 Goodson及びHunt, 1982年、<u>J.Sure.</u> Res., 33:394 のゴアテックスミニチュア創傷治ゆモデルと いったプロトコル及び動物モデルを用いて、PEG化 CSF-1 を創傷治ゆについて検定する。治ゆは、顕微鏡で管の内容 物を検査することにより評価される。第2のモデルは、Bisenger他、1988年、<u>Proc.Natl.Acad.Sci.USA 85</u>;1937 の切開 創治ゆモデルであり、ここでは、創傷は目で観察され、治ゆ、 細胞密度及び毛包から発生する表皮細胞層数を監視するため パンチ生検(細切採取法)が行なわれる。同様に実験の終り には、創傷の破断強度が測定される。第3のモデルは、傷害 部位の中皮再生度によって、定められた断面内の治ゆが評価 されるような、Fotev,他、1987年、J.Pathol, 151:209の火 傷を受けた精巣费膜といった漿膜モデルである。これらのモ デルの各々による数示は木器に参考文献として内含されてい

一般に、PEG化 CSF-1 は、局所的創構についての表皮 相胞誘導因子(EDF) を用いた切開創治ゆモデルの参考文献中 に記述されているような無菌条件下で食塩水中に最高PEG 化 CSF-1 1 減あたり 1000000 U/減の量で非付着性外科包 受けたマウスが、食塩水での処置を受けたマウスに比べて器官ウイルス力価を署しく下げたことを示しており、これはすなわちPBG化 CSFートで処置されたマウスにおいてCMV 感染が比較的軽度であることを表わしている。

従って、PBG化 CSF-1は、ウイルス感染全般の治療において単独で或いは又もう1つのリンフォカインと組合わせた形で使用でき、特に、後天性免疫不全症候群(AIDS)といった免疫抑制ウイルス感染において有益でありうる。

#### Ø1 X

#### 白血球数の生体内シミュレーション

使用するPBG化 CSF-1の調製によって異なるさまざまな投棄計画に基づき一回の投与あたり最高約2 xx/kxの量で、傍日に記述されているようにPEG化された純化された組換え型にト CSF-1を、異系交配のCD-1マウスに投与する。合計の白血球数、好中球数、単球数及びリンパ球数を測定する。これらのパラメータのうちのいずれかにおける増加は、果粒相胞又は単球の生産の刺激及び白血球数の構強構造(エ

帯を浸漬させることにより、創傷部位に適用される。代替的には、同量のPEG化 CSF-1を、 Goodson及びHunt (同書)に記述されているような移植の時点でゴアテックス管内に導入する。或いは又、PEG化 CSF-1を低速放出マトリクス内に内含させて創傷部位に (ゴアテックス管内、包帯内又は包帯下又は投液窩内注入により) 選用することもできる。又、PEG化 CSF-1は、最高1000 kg/kg/日の用量で全身的に (静脈内、線腔内又は皮下)投与される。

各モデルの治ゆ速度を測定し、PEG化 CSF-1が存在する場合又は存在しない場合の組織の修復を評価する。

PRG化 CSF-1は、EDF、 表皮細胞成長因子(EGF)、 線維芽細胞成長因子 (塩基性及び酸性PGF)、血小板誘導成長 因子(PBGF)又は転質転換成長因子(TGFアルファ及びベータ) といった網傷治ゆを促進するその他の成長因子、「レー1 (インターロイキン1)及びその他のソマトメジンCやピタ ミンCといった物質と組合せて用いることもできる。

### M X II

## PEG化されたLCSFの掲製

#### A. <u>接合</u>

PEG" - 11000 は、例 J A に配されているとおりに掲製した。1988年10月20日に公示された P C T 公報 WO 88 / 08003 号内に開示されている発酵純化及び再生手順に従って、 CSF - 1 (LCSF / N ∇ 33C ∇ 221)を掲製した。5 mg の LCSFを、50mMの NaC2 を含む HEPES報街被 (pH7.5) 20mH内に透析した。LCSF 2 量体に対し6 倍のモル過剰分で PEG" - 11000 を加えた。 20°Cで撹拌している2 mg/mtのLCSP溶液に対し、乾燥した活性化PEGを付加した。 2orbax GF250(Dupont社) 上のサイズ除外HPLC(SEC) により10分毎に反応混合物のアリコートを分析した。PEGに対して10倍のモーアミノカプロン酸塩過剰分を付加することで、反応を停止させた。表質は、PEG-LCSP反応混合物の NFS60生物検定データを示している。

2 転/配のM-CSF を含む試料を、12 転/配のBSAを含むPBS内に希釈させ、 NFS60検定法で検定した。値は、各試料の段階希釈について行なわれた重複測定の平均を表わしている。

表版

PEG-LCSF/N ▽3 ▽221 の N F S 生物検定

| <b>达</b> _ 档 | U/m2 CSF-1活性 |
|--------------|--------------|
| 出発物質         | 3.65×10'     |
| 10分+PEG      | 2.51×10°     |
| 20分+ P E G   | 3.30×10°     |
| 30分 + P E G  | 1.68×107     |

PEG化反応のサイズ除外分析は、30分の反応の後の2つの主要な PEG-CSF 種を示した。そのサイズは、 CSF-1 2 量体1モルあたり1モル及び2モルのPEGのおおよその誘導体化と矛盾していなかった。45分後のSECプロフィールは、約30分で反応が完了したことを示していた。

## B 未修飾LCSFからの PEG-LCSFの分離

試料を1 Mのfris→HC& でpH 8.3 にまで調整し、30mHまで の塩濃度を引き出すため分別ろ過し、 Bio→Gel © 15K→DBAE

パク質のうちの1つを POG\* と反応させることができる。

CSF-1に対する接合のための活性化されたポリビニルアルコールを調製するのにニトリル置換のポリビニルアルコールも使用できる。

#### 寄 託

PCT公報 WO 86/04607 号及び欧州特許公報 0272779号により詳しく記述されている以下の培養物は、Cetus Master Culture Collection(CHCC), 1400, Fifty-Third Street, Emeryvill, CA.94608 USA及びAmerican Type Culture Collection(ATCC), 12301 Parklawn Drive, Rockville, MD.20852 USA に供託された。供託された試料のCHCC及びATCCの受入れ番号及びATCC容託年月日は以下のとおりである。

| 培養物呼称                             | CHCCNa | ATCCNa | ATCC供託年月日    |
|-----------------------------------|--------|--------|--------------|
| 大 <b>島</b> 菌D698中のファー<br>ジpHCSFー1 |        | 40.177 | 1985年4月2日    |
| pHCSF-1 1 Charon 4A               | 2312   | 40,185 | 1985年5月21日   |
| 大陽窗NH294中のCSF-17                  | 2347   | 53,149 | 1985年6月14日   |
| pCSF — asps •                     | 2705   | 67.139 | 1985年 6 月19日 |
| pCSF - g i n s z                  | 2708   | 67,140 | 1986年 6 月19日 |
| pCSF - prost                      | 2709   | 67,141 | 1985年6月19日   |
| pCSF—Bam                          | 2710   | 67,142 | 1986年6月19日   |
| pCSF — BamBc1                     | 2712   | 67,144 | 1986年6月19日   |
| pCSF - Glyrso                     | 2762   | 67,145 | 1986年6月19日   |
| pcBBCSF4(又は<br>pcDBhuCSF — 4)     | 2894   | 67,250 | 1986年10月24日  |
| MM294中のpPhoAー<br>LCSF/C∇221       | 3084   | 67.391 | 1987年4月14日   |

-5-PH RPLC 75×7.5 cmのカラムに適用した。カラムを30 uMのTris-RCe, pH 8.5 内で平衡化させ、0 から0.6M NaCe の40uin 勾配で展開させた。全ての緩衝液は、発熱物質を除いた水で調製し、HPLAシステムは予め0.1 MのNaOR及び50%のエタノールで洗浄し、エンドトキシンを除去した。カラム外の分画を SDS-PAGEで分析した。PEG化された確は、朱体飾 CSF-1 よりも早くカラムから溶離した。カラムの間口部内にも、或る程度の PEG-CSF が現われ、この物質は、カラムへ再度適用しても再度結合しなかった。結合しなかった分画も同様に、放出されたNHS 陸イオンを含んでいた。

#### その他の実施例

本書中の反応は、ポリビニルアルコール又はポリオキシエチル化ポリオールを用いても行なうことができる。活性 POG-CSF-1 は次のように調製できる。

分子量5000のポリオキシエチル化グリセロール (POG) は、Polysciencesから入手可能である。POG 10gに対し、2.28gのグルクル酸無水物 (POGに対し10倍の過剰分) を加えることができる。この混合物を2時間 110℃で撹拌し、冷却することができる。これを20歳の CHC 2, の中に溶解させ、激しく撹拌しながら 500歳のエーテル内にゆっくりと注ぎこむ。生成物を収集して、エーテルで洗い、約90%のPOGーグルタル酸塩生成物を生み出すことができる。この生成物を例[Aで記述されているようにNーヒドロキシスクシニミドと反応させ、活性エステルPOGーグルクリルNーヒドロキシスクシニミド(POG") を生み出す。次に上述の CSP-1 タン

| 培養物呼称                              | checna | ATCCNO | ATCC供託年月日    |
|------------------------------------|--------|--------|--------------|
| DG116中の0/E,PL<br>LCSP/Nワ3Cワ221     | 3095   | 67.390 | 1987年 4 月14日 |
| DG116中の0/E,PL<br>CSF-17asps、/C∇150 | 3044   | 67,389 | 1987年 4 月14日 |
| DG116中の。PLCSF-17<br>asps:/Cマ150    | 2946   | 67,383 | 1987年4月7日    |
| pJN653                             | 3204   | 67,561 | 1987年11月12日  |
| HW22中の(SCSF/                       |        |        |              |

#### N ∇ 3C ∇ 158)

上記寄託は、ATCCと本特許出願の譲受人であるCetus Corporationの間の契約に基づき行なわれたものである。ATCCとの契約は、寄託又は刊行物を記述し識別する米国特許の発行或いは何らかの米国又は外国特許出願明報書の公開のうちいずれか先に発生した方の時点でかかるプラスミドの後代及び組胞系を一般大衆に対し永久に利用可能な状態におくこと、ならびに、35USC \$ 122 及びそれに基づく特許局長規則(37CFR \$ 1, 14 特に88606638を含む)に従って米国特許局長が権利有りと認めた者に対してかかるブラスミドの後代及び組胞系を利用可能な状態におくことを規定している。本出願明報書の譲受人は、供託中のプラスミド及び細胞系が適切に基づいて過じプラスミド及び細胞系の存続可能な培養ですみやかにこれらを置換することに同意した。

要約すると、本発明は、異なる化学リンカーを用いて異なるサイズの水溶性重合体で選択的に誘導体化されたさまざまな組換え型 CSF-1分子を提供するものと考えられている。

CSF-1の誘導体化は、 CSP-1の見かけの分子量を増大さ せ、ラットの血漿中のその生体内半波期を増大させる。誘導 体化は又、生理学的pHでの水性媒質中の CSF-1の可溶性も 増大し、集合体を減少又は除去するか又はその抗源決定基を **連へいすることによってその免疫原性を減少させることがで** 

上述の明細は、当業者が本発明を実施できるのに充分なも のであると考えられる。供託された実施例は本発明の一般様 の単なる一例として示されているものにすぎず、機能的に同 等のあらゆる培養が本発明の範囲内に入ることから、本発明 は、寄託された培養により範囲の制限を受けるものではない。 本書中の物質の客託は、本書に含まれている記述が本発明の 最良の様式を含む全ての態様の実施を可能にするのに適切で ないということの認知を成すものではなく、又、それによっ てそれが代表する特定的な例にクレームの範囲が制限される ことになると考えてはならない。実際、菓学製剤の分野又は それに関連する分野の当業者にとっては明白な本発明の上述 の実施態様のさまざまな変更が、以下のクレームの範囲内に 入るものと意図されている。

## FIG. 1-2

The The Care of the Care and the Care of t CACACICGII IGICAA16IC CCICTGAAAA TGIGAGGCCC AGGCCCGGAC 1010 1040 1040 1040 1040 ACAGARAGIA GAGAGAGI GIJACOTICC TIGATATACA EIRO 1140 CAGBATIGIT CIATITGICC AGAITAGAT ICCATTAGTI TTITIGITAA 1740 1250
ACTTOTICA ACCORDACCA TOTOTACOT GEACTIGGAC AACTTAACIT CIACTGAAGE TOTGEGAAGE CCFAAFICEG BOATCECCCE ACCCCICCCA TATTOTICCT CACCCOTOC COCCOCCANO COCATOTOCO COACCIOTTO 1600 1671 TOTTTICAGE CATOCOCCEC CACCICIETT STATTTGGGE AATAGEALAT 11 3435111AA2

## FIG. 1-1

AGIGAGODIC GOCCEGOGGA ANGIGANAGI PEGCCEGGGE CCEGECGGGG CCAGAGGCCC CCCADOCCADO CACCOADOS CUCODOCOA COCOCCODO COCACOCAS ETECACOA ATE

20 Month Stock-CE

116 GIA GAC CAG GIA CAG 116 AAA GAF CCA GIG 10C IAC CIT AAG
Pro yel Alop Gin Gin Gin Lou 1gs Alop Pro yel Cys Tyr Lou Lys

40

ALO CACA TIT CIC CIG GIA CAA TAC ATA ATG GIG GAC ACC ATG COC TIC ACL CAT
Lys Alo Pho Lou Lou Yel Gin Tyr Lio Mot Giv Alop Nor Mot Ang Pro Ang Alo

ALC ACC CAC ANT GCC AIC GCC ATT GTG CAG CTG CAG CAG CTC ATG
ALO Pro Alon Ata Lio Ato Alo Gac Gid CAG CTG CTG CTG
ALO Pro Alon Ata Lio Ato Alo Gac Ato Gac Gid CAG CTG CTG

150

150

150

550 TIG AGG CIG ANG AGG TGC TIG AGG AAG GAT TAT GAA GAG CAT GAG AAG GCC Lau Ang Lav Lys Ser'Cys Pho Thr Lys Aug Tyr Giv Glu His Asp Cys Ale

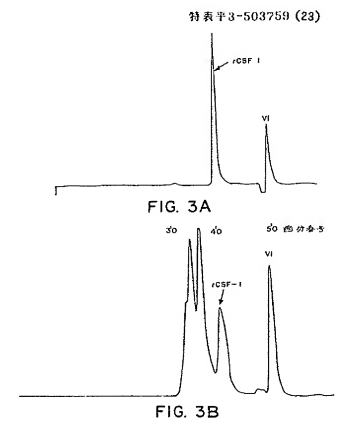
AND MI GIC III MI CAL ACA MG JAI CIC CII CAC MG CAC IGG MA ATT LYS AN YS! PIN ANN GIV THE LYS AN LEV LEV ASS LYS ASS TO ANN III

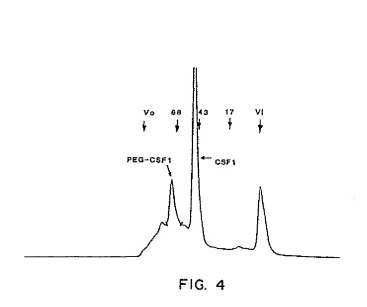
#### FIG. 2-1

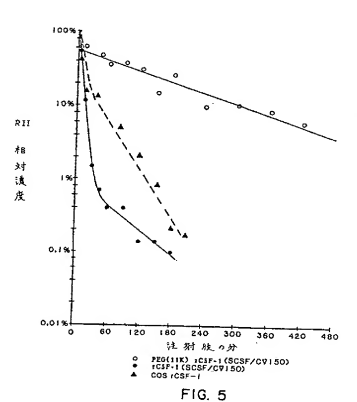
## CCCTGCTGFTGTTGGTCTGCTCCTGCCAACCAGGAGTATCACC -14 LegLegLegLegVe1CysLegLegAleSesAcgSec11cTbr COCCTOATTGACAGTCAGATOGAGACCTCGTOCCAAATTACATTTGAGTTTGAGATTGAGACCAG ATGOLOGOLCACCATOCOCTTCABADATALLACCCCCLATOCCATTOCCATTOTOCACCTV 214 METOI BARPTA:META:gPara:garpa:gTarptocacctile11;A11114Va1Glalev AACAGCTTTOCTOAATOCTCCAGCCAADATOTOGTOACCCAGGCTOATTOCAACTOCCTO AxaserParkiiolegyaserserdiraipyriyritarlyapyrayeCyaalegyaliu TACONIAAAOCIATOXITACCAGTUADOXOCITCIUTCTCCCCTCATCAGCCCTTCCCC TyrProLyra[a1]aPro\$er\$erAryProAte\$erVal\$erProHisGiaProLesa[e CACCCADRAGCACCROCCADADCTTTDADCCCCADADACCCCADTTGTCAADGACACC ProfitcatgSotTbtCg101eS+fBt01teFtoFto01eTb1FtoVitValLytatgSit ACCATCOSTOCCICACCACACCCTCCCCCCTCTGTCCCGGCCTTCAACCCCGGATGOAG GATATTCTTGACTCTCCAATGGGCACTAATTGGGTCCCAGAAGAAGCCTCTGGAGAGGCCC A19ffeLexappSerA1AMCTG1yThrAseTppVelProG1eG1eA1eSerG1yG1wA1e AGTOAGATTCCCCGTACCCCAADGOACAGACCTTTCCCCCCCCCACGCCAGGAGGGGGGGCAGC OTHARGOCCACTGGCCARGACTGGAATCACACCCCCARAGACAACAGACCATCCATCTGCC Yalargaratagolygibaagatagaahlistafaragacalaacaatccatccatcatctgcc

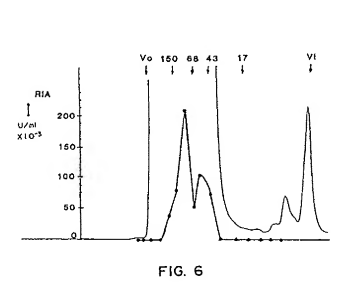


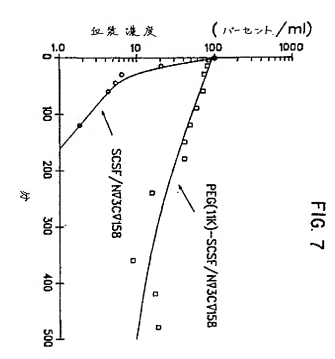
FIG. 2-2











绕 補 正 青 (方式)

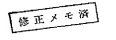
平成3年 6月 7日

特許庁長官 植 松 敏

- 1. 事件の表示 PCT/US89/00270
- 発明の名称 ポリマーとコロニー刺激因子-1との接合体
- 3. 補正をする者 事件との関係 特許出額人

シタス コーポレイション 名称

- 4. 代理人 〒105 東京都港区虎ノ門一丁目8番10号 静光虎ノ門ビル 電話 3504-0721 朗 (外 4 名)
- 5. 補正命令の日付 平成3年5月14日(発送日)



方式電



11 K Peg-rCSF1 プールの SDS-PAGE 分析  $\boldsymbol{\omega}$ 

## 特表平3-503759 (25)

## 6. 精正の対象

- (i) 特許法第 184条の5 第1 項の規定による書面の「発明の名称」及び「発明者 (ヤング、ジョン ディー) の住所」の個
- (2) 明細書及び請求の範囲の翻訳文
- 7. 補正の内容
  - (1) 別紙の通り
  - (2) 明細書、請求の範囲の翻訳文の浄書 (但し、明細書の翻訳文第1頁の発明の名称 以外、内容に変更なし)
- 8. 添付書類の目録
  - (1) 訂正した特許法第 184条の 5 第 1 項の規定による書面

1通

(2) 明細春及び請求の範囲の翻訳文 各1通

## bearing Aspertus No PCT/US 89/00270 Application of August Patrice in the property of the part of the p A FALSE STARCATO Charlest an Braten A 61 K; C 12 P; C 07 K Overmonation Share had other from Minimum Decimanisms on the Street June such Decimante are included in the Fierra Sayshad 2 1·3.9, 12-17, 22-35, 39-40, 4-8,10-1 1,18-21, 37-38,41 WO, A1, 87/06954 (GENETICS INSTITUTE, INC) 19 November 1987, See especially pages 6-8. 4-7,10-11,19-21,37 WO, At. 86/04507 (CETUS CORPORATION) 14 August 1986, See especially the figures, claim 22. 4-8,10-11,18-21,37 \* Second conspired of clad (prometric in the scheduler seed of the prometric in the scheduler defined put detects place and the scheduler defined put detects place and the scheduler defined put de la consideration de la consideration put des la consideration put de la c "T" whe can be held that the first any means from any can be as a second to the first and the first Bre of the Actual Computers of the Information Services 18th Nay 1989 IY. CEATIFICATION 3 0. 05. 89 EUROPEAN PATENT OFFICE M VAN MOL TANOC

函数調查報告

PCE/US 89/00270

| Cressy',   | MERCE CONSIDERED TO BE RELIVANT (CONTINUED JAON THE RECORD SHELL COLORS OF DECEMBER OF THE PROPERTY OF THE PRO | -                                   |
|--|--|-------------------------------------|
|  | 04444  | <del></del>                         |
| x  | EP, A2, 0154316 (TAXEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD) 11 September 1985, See especially the abstract and claims 1-4.   | 1-3,9,<br>12-17,<br>22-35,<br>39-40 |
| ٨  | Proc.Natl.Acad.Sci., Vol. 84, 1987 (USA) Nandins V. Katre et al: "Chemical modification of recombinant interleukin 2 by polyethylene glycol increases its potency in the murine Meth A sarcoma model. ", see page 1487 - page 1491   | 1-43                                |
| ۸  | GB, A. 2193631 (CHIKAI SELYAKU KASUSHIKI KAISHA)<br>17 February 1988,<br>see the whole document  | 1-43                                |
| ۸  | Science, Vol. 229, 1985 Donald Metcalf: "The<br>Granulocyte-Macrophage Colony-Stimulating<br>factors.", see page 16 - page 22  | 1-43                                |
| ļ  |  |                                     |
| e de la company est de la company de la comp | , <u></u>  |                                     |
|  |  | 1                                   |

| Marriet roof a posterior No. PCT/US 89/00270   |      |
|--|------|
| PURTKIN INFORMATION CONTINUES FROM THE SECOND SHEET  |      |
|  |      |
|  |      |
|  |      |
|  |      |
| ]  |      |
|  |      |
| j  |      |
|  |      |
|  |      |
|  |      |
|  |      |
|  |      |
| AE GEREKALIONE MRINE CERLUIS CYUINS MINE LOAND ARBETECHTOFT.   |      |
| This became paper 1990 I follow person of the part of  | ,    |
| 1 (1) Chain markers 44-4 Specia and trop coints to national marker and required to be passitived by this Authority, beauty   |      |
| Methods for treatment of the human or animal body  | ļ    |
| by therapy,  | ļ    |
| -,   | - 1  |
|  |      |
|  |      |
| L. Calm hydron;, because they releas to parts of the increasers' appetation that so due to pre-trained requirements for even an extent that his measureful interruptions about 24 calmed and, increasingly   |      |
| and the same of the same but the best of the same of t | - 1  |
|  | ]    |
|  |      |
|  |      |
|  | - 1  |
| I Our Artes  |      |
| ACC RANGE ALL  | - 1  |
| AI OBBLEAM LION B MAREN THALL OF LANGUAGES STORE &   | -1   |
| This friendless Surpass Authory found multiply inspects to the Managerial Stylic New 20 Informati  | -1   |
|  | Į    |
|  | - 1  |
|  | Į    |
|  | - 1  |
| 1 M At 14 Household statement have been some through paid by the population, that paternational population companies that are for the beautiful paid to the paternatural populations.  | ⊶ I  |
|  | _ I  |
| 8. At 12th from 16 the resulted actional energy laws ware bound paid by the population, the transported energy began because the transported opening the property of the population of the property of the population of the popu    | ¬ {  |
|  | f    |
| E has required a fathered beings have made through baild by the equipment. Consequently, this betweenterment approx is properties  | !    |
| the programmed first translated in the circles; it is coloured by places numbers;  | - 1  |
|  | ı    |
| At all paint habit clarmy could be communicated annual priority on separated that the international Secretary Authority and including the final particular of any authority has  | ا ہہ |
| Nomes day nord of any authorized his.  | 1    |
| The political beauty beauty from the property of political ( property).  | - 1  |
| Date business pathendreshed to a balancial of value and principles principles.   | •    |
|  |      |

#### 国際調査報告

PCT/US 89/00270

SA 27017
The most berrie passe foody member citizing to the purper destructed file. The attraction for inventional transfer report
The modern are at contract of the Forgues Passes Order (1) file as 03/03/83
The Grandes Perrie (Grant is an any fileful tracted particulate which are bench given for the propose destruction.

| Patrol Excessed<br>civil in watch report | Publication Sets | Pare  | Paksigania<br>data |            |
|--|------------------|-------|--------------------|------------|
| P-A2- 0098110                            | 11/01/84         | JP-A- | 58225025           | 27/12/8:   |
|  |                  | US-A- | 4609546            | 02/09/89   |
|  |                  | JP-A- | 59059629           | C5/04/84   |
| O-A1- 87/06954                           | 19/11/87         | AU-D- | 72890/87           | 01/12/87   |
| 70-A1- 85/04607                          | 14/08/86         | AU-0- | 55173/85           | 26/08/86   |
|  |                  | EP-A+ | 0209601            | 28/01/87   |
|  |                  | JP-1- | 62501607           | 02/07/87   |
| P-A2- 0154316                            | 11/09/85         | MO-Y- | 85/03934           | 12/09/85   |
|  |                  | MO-Y- | 85/03868           | 12/09/85   |
| B-A- 2193631                             | 17/02/88         | DE-A- | 3723781            | 21/01/88   |
|  |                  | FR-A- | 2603591            | . 22/01/88 |
|  |                  | SE-A- | 8702907            | 19/01/88   |
|  |                  | NL-A- | 8701640            | 15/02/88   |
|  |                  | JP-A- | 63146828           | 18/06/68   |
|  |                  | 8E-A- | 8700787            | 27/09/68   |
|  |                  | JP-A- | 63152326           | 24/06/88   |
|  |                  | 3P-A- | 63146827           | 18/06/88   |
|  |                  | JP-A- | 63146826           | 18/06/68   |
|  |                  |       |                    |            |
|  |                  |       |                    |            |
|  |                  |       |                    |            |
|  |                  |       |                    |            |
|  |                  |       |                    |            |
|  |                  |       |                    |            |
|  |                  |       |                    |            |
|  |                  |       |                    |            |
|  |                  |       |                    |            |
|  |                  |       |                    |            |
|  |                  |       |                    |            |
|  |                  |       |                    |            |
|  |                  |       |                    |            |
|  |                  |       |                    |            |
|  |                  |       |                    |            |
|  |                  |       |                    |            |
|  |                  |       |                    |            |

第1頁の続き ⑤Int. Cl. '

識別記号 庁内整理番号

A 61 K 47/48 C 08 H 1/00

C 7624-4C

| @発 明 | 者 | コーツ, カーストン イー.       | アメリカ合衆国, カリフオルニア<br>ビスタ ドライブ 2646     | 94530, エル セリト, ミラ  |
|------|---|----------------------|---------------------------------------|--------------------|
| @発 明 | 者 | モアランド, マーガレツト        | アメリカ合衆国, カリフオルニア<br>アベニユ 1320         | 94702, バークレイ, エベリン |
| @発 明 | 者 | キヤトル, ナンデイニ          | アメリカ合衆国,カリフオルニア<br>ダン アベニユ 6107       | 94530, エル セリト, ジョー |
| @発 明 | 者 | レアード, ウオルター ジエ<br>イ, | アメリカ合衆国,カリフオルニア<br>ウエイ 2660           | 94564, ピノール, ラツセン  |
| @発 明 | 者 | アルドウイン,ロイス           | アメリカ合衆国,カリフオルニア<br>ショア ドライブ 179       | 94402, サン マテオ, レイク |
| @発 明 | 者 | ニテキ,ダヌーテ イー。         | アメリカ合衆国, カリフオルニア<br>ア ストリート 2296      | 94709, パークレイ, パージニ |
| @発 明 | 者 | ヤング, ジョン ディー.        | アメリカ合衆国, カリフオルニア<br>ク, ピエドラ ドライブ 1430 | 94596, ウオルナツト クリー  |